PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-238686

(43) Date of publication of application: 16.09.1997

(51)Int.CI. ·

C12N 15/09 A61K 48/00 CO7H 21/04

(21)Application number: 08-050678

(71)Applicant: TAKEDA CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

07.03.1996

(72)Inventor: HINUMA KUNIJI

FUJII AKIRA

(54) NEW G-PROTEIN CONJUGATED TYPE RECEPTOR PROTEIN, ITS PRODUCTION AND USE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED. To obtain the subject new protein having a specific amino acid sequenced, being a G-protein conjugated type receptor derived from human stomach or small intestine, and useful as e.g. a reagent for developing receptor binding assay system or screening compounds proposed for a medicine.

SOLUTION: This protein is a new G-protein conjugated type receptor protein (salt) having an amino acid sequence identical with or essentially identical with an amino acid sequence of the formula, and a useful as e.g. a reagent for developing receptor binding assay system or screening compounds proposed for a medicine; the DNA of this protein is useful for the drug design based on the comparison with structurally similar ligand receptors, as a probe in gene diagnoses, PCR primer, etc. This protein is obtained by the following process: a human stomachderived cDNA synthesized from the corresponding

Ret Der Ber Pto Her Ca Gly Ser lin Pho Lie Ibr Lin Pho Gly Ass 10 Lau Ala het the fin Ber 310 fer Tyr Phe Lys if a Lei Bla Ite Pro The fish Phe Lety Tio, Lot See 40.

The Tyr. Pan Dry. The Are Are Are Let Lys Tyr Tin Let Let Liv Lyk 21:0 275 The Pier Ser Sne Dye Fie Pla Agn The 11e Ber Cog Bet filn 129 517 ريعر Ser Lin

human stomach-derived mRNA is amplified by PCR process using a primer consisting of part of the base sequence of the cDNA to effect cloning, and the resultant gene is then integrated into a vector and expressed in host cells.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application] `

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

(11)特許出願公開番号

特開平9-238686

(43)公開日 平成 9年(1997) 9月16日

(51) Int. Cl. ⁶ Cl2N 15/09	識別記号 庁内整理番号 2NA 9282-4B	号 F I 技術表示箇所 C12N 15/00 ZNA A
A61K 48/00 C07H 21/04 C12N 1/21 C12P 21/02	AED 審査	A61K 48/00 AED C07H 21/04 B C12N 1/21 C12P 21/02 C 請求 未請求 請求項の数11 OL (全31頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号	特願平8-50678 平成8年(1996)3月7日	(71)出願人 000002934 武田薬品工業株式会社 大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号
		(72)発明者 日沼 州司 茨城県つくば市春日1丁目7番地9 武田 春日ハイツ1402号
;		(72)発明者 藤井 亮 茨城県つくば市春日1丁目7番地9 武田 春日ハイツ303号
en de de la composition della		(74)代理人 弁理士 朝日奈 忠夫 (外1名)

(54) 【発明の名称】新規 G蛋白質共役型レセプター蛋白質、その製造法および用途

(57) 【要約】

【課題】レセプター結合アッセイ系の開発と医薬品候補化合物のスクリーニング等における試薬として用いることができる新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質、その製造法および用途の提供。

【解決手段】本発明のヒト胃、小脳由来のG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩およびそれをコードするDNAは、レセプター結合アッセイ系の開発と医薬品候補化合物のスクリーニング、構造的に類似したリガンド・レセプターとの比較にもとづいたドラッグデザインの実施、遺伝子診断におけるプロープ、PCRプライマーの作成等における試薬として用いることができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】配列番号:1で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩。

【請求項2】請求項1記載のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質の部分ペプチドもしくはその塩。

【請求項3】 請求項1記載のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質または請求項2記載の部分ペプチドをコードする 塩基配列を有するDNAを含有するDNA。

【請求項4】配列番号:2で表される塩基配列を有する 請求項3記載のDNA。

【請求項5】請求項3記載のDNAを含有する組換えべ クター。

【請求項6】請求項3記載のDNAまたは請求項5記載の組換えベクターを保持する形質転換体。

【請求項7】請求項6記載の形質転換体を培養することを特徴とする請求項1記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩の製造方法。

【請求項8】請求項1記載のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質もしくはその塩または請求項2記載の部分ペプチ 20 ドもしくはその塩と、試験化合物とを接触させることを 特徴とする請求項1記載のG蛋白質共役型レセプター蛋 白質もしくはその塩に対するリガンドの決定方法。

【請求項9】(i)請求項1記載のG蛋白質共役型レセ 内語 プター蛋白質もしくはその塩または請求項2記載の部分 欠 ペプチドもしくはその塩、およびリガンドを接触させた 場合と(ii)請求項1記載のG蛋白質共役型レセプター 造に 電白質もしくはその塩または請求項2記載の部分ペプチ ドもしくはその塩、リガンドおよび試験化合物を接触さ イン せた場合との比較を行なうことを特徴とするリガンドと 30 た。請求項1記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしく はその塩との結合性を変化させる化合物もしくはその塩 のなのスクリーニング方法。 薬品

【請求項10】請求項1記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または請求項2記載の部分ペプチドもしくはその塩を含有してなる、リガンドと請求項1記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩との結合性を変化させる化合物もしくはその塩のスクリーニング用キット。

【請求項11】請求項1記載のG蛋白質共役型レセプタ 40 一蛋白質もしくはその塩または請求項2記載の部分ペプ チドもしくはその塩に対する抗体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ヒト胃またはヒト 小脳由来の新規なG蛋白質共役型レセプター蛋白質、該 蛋白質をコードするDNAを含有するDNA、該G蛋白 質共役型レセプター蛋白質の製造方法、該蛋白質及びD NAの用途に関する。

[0002]

【従来の技術】多くのホルモンや神経伝達物質は細胞膜に存在する特異的なレセプター蛋白質を通じて生体の機能を調節している。これらのレセプター蛋白質の多くは共役している guanine nucleotide-binding protein

(以下、G蛋白質と略称する場合がある)の活性化を通じて細胞内のシグナル伝達を行ない、また7個の膜貫通領域を有する共通した構造をもっていることから、G蛋白質共役型レセプター蛋白質あるいは7回膜貫通型レセプター蛋白質と総称される。G蛋白質共役型レセプター蛋白質は生体の細胞や臓器の各機能細胞表面に存在し、それら生体の細胞や臓器の機能を調節する分子、例えばホルモン、神経伝達物質および生理活性物質等の標的として非常に重要な役割を担っている。

【0003】胃や小腸などの消化器官では、多くのホル モン・ホルモン様物質・神経伝達物質あるいは生理活性 物質などによる調節のもとで、種々の消化液が分泌さ れ、食物の消化・吸収が行われている。これらの物質 は、胃や小腸などに存在する、それぞれに対応するレセ プターによってその分泌が制御されていると考えられて いる。特に、消化管ホルモンと呼ばれるセクレチン、ガ ストリン, コレシストキニン, バソアクティブ・インテ スティナル・ポリペプチド, モチリン, サブスタンス P, ソマトスタチン, ニューロテンシンなどは、消化管 内腔からの物理的・化学的刺激あるいは神経性の刺激に 反応して分泌されるが、その真の生理作用は不明な点も 多い。また、モチリンはレセプター蛋白質cDNAの構 造に関する知見は、これまでに報告されていない。さら に、未知のレセプター蛋白質やレセプター蛋白質サブタ イプが存在するかどうかについても分かっていなかっ

【0004】 胃や小腸の複雑な機能を調節する物質とその特異的レセプターとの関係を明らかにすることは、医薬品開発に非常に重要な手段である。そして胃や小腸の機能を調節するためのレセプター蛋白質に対するアコニスト/アンタゴニストを効率よくスクリーニングし、医薬品を開発するためには、レセプター蛋白質の遺伝子の機能を解明し、それらを適当な発現系で発現させることが必要であった。近年、G蛋白質共役型レセプター蛋白質がその構造の一部にアミノ酸配列の類似性を示すことを利用して、ポリメラーゼ・チェーン・リアクション

(Polymerase Chain Reaction: 以下、PCRと略称する) 法によって新規レセプター蛋白質をコードするDN Aを探索する方法が行われるようになった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、ヒト胃またはヒト小脳由来の新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質、該蛋白質をコードするDNAを含有するDNA、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の製造方法、および該蛋白質ならびにDNAの用途を提供することを目的とす

50 る。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 を解決するために、鋭意研究を重ねた結果、G蛋白質共 役型レセプター蛋白質をコードするDNAをより効率的 に単離するための合成DNAプライマーを用いてヒト胃 またはヒト小脳由来のcDNAをPCR法により増幅す ることに成功し、その解析を進めた。その結果、本発明 者らは、新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコード するヒト由来のcDNAを単離し、その構造を決定する ことに成功した。そして、この c DNAは、公知のG蛋 10 白質共役型レセプター蛋白質とDNAおよびアミノ酸配 列の部分的な相同性が認められたことから、ヒトの細胞 で発現機能している新規なG蛋白質共役型レセプター蛋 白質をコードしているDNAであることを見いだした。 本発明者らは、これらの知見から、これらのDNAを用 いれば、該レセプター蛋白質を製造することもできるこ とを見いだした。さらに、本発明者らは、該G蛋白質共 役型レセプター蛋白質をコードするcDNAを適当な手 段で発現させた該レセプター蛋白質を用いれば、レセプ ター結合実験または細胞内セカンドメッセンジャーの測 20 定等を指標に、生体内あるいは天然・非天然の化合物か ら該レセプター蛋白質に対するリガンドをスクリーニン グすることができ、さらには、リガンドとレセプター蛋 白質との結合を阻害するあるいは促進させる化合物のス クリーニングを行なうこともできることを見いだした。

- 【0007】これらの知見を基に、本発明者らはさらに 鋭意研究した結果、本発明を完成した。本発明は、
- (1) 配列番号:1で表わされるアミノ酸配列と同一も しくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質 共役型レセプター蛋白質もしくはその塩、 🚁
- (2)上記(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋 白質の部分ペプチドもしくはその塩、
- (3) 上記(1) 項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋 白質または上記(2)項記載の部分ペプチドをコードす る塩基配列を有するDNAを含有するDNA、
- (4) 配列番号:2で表される塩基配列を有する上記

- (3)項記載のDNA、
- (5) 上記(3) 項記載のDNAを含有する組換えべク
- (6) 上記(3) 項記載のDNAまたは上記(5) 項記 40 載の組換えベクターを保持する形質転換体、
- (7)上記(6)項記載の形質転換体を培養することを 特徴とする上記(1)項記載のG蛋白質共役型レセプタ 一蛋白質またはその塩の製造法、
- (8)上記(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋 白質もしくはその塩または上記(2)項記載の部分ペプ チドもしくはその塩と、試験化合物とを接触させること を特徴とする上記(1)項記載のG蛋白質共役型レセプ ター蛋白質もしくはその塩に対するリガンドの決定方 法、

- (9) (i)上記(1)項記載のG蛋白質共役型レセプ ター蛋白質もしくはその塩または上記(2)項記載の部 分ペプチドもしくはその塩、およびリガンドを接触させ た場合と(ii)上記(1)項記載のG蛋白質共役型レセ プター蛋白質もしくはその塩または上記 (2) 項記載の 部分ペプチドもしくはその塩、リガンドおよび試験化合 物を接触させた場合との比較を行なうことを特徴とする リガンドと上記(1)項記載のG蛋白質共役型レセプタ 一蛋白質もしくはその塩との結合性を変化させる化合物 もしくはその塩のスクリーニング方法、
- (10)上記(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質もしくはその塩または上記 (2) 項記載の部分ペ プチドもしくはその塩を含有してなる、リガンドと上記 (1) 項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしく はその塩との結合性を変化させる化合物もしくはその塩 のスクリーニング用キット、および
- (11)上記(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター ・蛋白質もしくはその塩または上記 (2) 項記載の部分ペ .プチドもしくはその塩に対する抗体である。
- 【0008】より具体的には、
- (12)蛋白質が、配列番号:1で表わされるアミノ酸 配列、配列番号:1で表わされるアミノ酸配列中の1個 または2個以上のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、配 列番号:1で表わされるアミノ酸配列に1個または2個 以上のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、また配列番 号: 1 で表わされるアミノ酸配列中の1個または2個以 上のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列 を含有する蛋白質である第(1)項記載のG蛋白質共役 型レセプター蛋白質もしくはその塩、
- (1.3) 標識したリガンドを第 (1) 項記載のG蛋白質 共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または第 (2) 項記載の部分ペプチドもしくはその塩に接触させた場合 と、標識したリガンドおよび試験化合物を第(1)項記 ^作載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩ま たは第(2)項記載の部分ペプチドまたはその塩に接触 させた場合における、標識したリガンドの第 (1) 項記 載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩ま たは第(2)項記載の部分ペプチドもしぐはその塩に対 する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガン ドと第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 との結合を阻害する化合物もしくはその塩のスクリーニ ング方法、
- (14) 標識したリガンドを第(1) 項記載のG蛋白質 共役型レセプター蛋白質を含有する細胞に接触させた場 合と、標識したリガンドおよび試験化合物を第(1)項 記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞 に接触させた場合における、標識したリガンドの該細胞 に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリ ガンドと第 (1) 項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋 50 白質との結合を阻害する化合物もしくはその塩のスクリ

(15) 標識したリガンドを第(1) 項記載のG蛋白質 共役型レセプター蛋白質を含有する細胞の膜画分に接触 させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を第

(1) 項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞の膜画分に接触させた場合における、標識したリガンドの該細胞の膜画分に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと第 (1) 項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物もしくはその塩のスクリーニング方法、

【0009】(16)第(6)項記載の形質転換体の培養によって該形質転換体の細胞膜に発現したG蛋白質共役型レセプター蛋白質に標識したリガンドを接触させた場合と、第(6)項記載の形質転換体の培養によって該形質転換体の細胞膜に発現したG蛋白質共役型レセプター蛋白質に標識したリガンドおよび試験化合物を接触させた場合における、標識したリガンドの該G蛋白質共役型レセプター蛋白質に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物また 20 はその塩のスクリーニング方法、

(17)第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞に第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を活性化する化合物を接触させた場合と、活性化する化合物および試験化合物を第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞に第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を接触させた場合における、G蛋白質共役型レセプター蛋白質を介した細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とするリガンドと第(1)項記載のG蛋白質共役型レセ 30プター蛋白質との結合を阻害するあるいは促進させる化合物もしくはその塩のスクリーニング方法、

(18)第(6)項記載の形質転換体の培養によって該 形質転換体の細胞膜に発現したG蛋白質共役型レセプタ 一蛋白質に第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質を活性化する化合物を接触させた場合と、第

(6)項記載の形質転換体の培養によって該形質転換体の細胞膜に発現したG蛋白質共役型レセプター蛋白質に第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を活性化する化合物および試験化合物を接触させた場合にお40ける、G蛋白質共役型レセプター蛋白質を介する細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とするリガンドと第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物もしくはその塩のスクリーニング方法。

【0010】(19)第(1)項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞を含有することを特徴とする第(10)項記載のスクリーニング用キット、

(20) 第(1) 項記載のG蛋白質共役型レセプター蛋シル基など)で保護されているもの、あるいは糖鎖が結 白質を含有する細胞の膜画分を含有することを特徴とす 50 合したいわゆる糖蛋白質などの複合蛋白質なども含まれ

る第(10)項記載のスクリーニング用キット、および (21)第(10)項、第(19)項または第(20)項記載のスクリーニング用キットを用いて得られる化合物もしくはその塩を提供する。

[0011]

【発明の実施の形態】本発明のG蛋白質共役型レセプタ 一蛋白質としては、温血動物(例えば、トリ、モルモッ ト、ラット、マウス、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、サ ル、ヒトなど) のあらゆる組織(例えば、胃、下垂体、 膵臓、脳、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨 髄、副腎、皮膚、筋肉、肺、消化管、血管、心臓など) または細胞などに由来するG蛋白質共役型レセプター蛋 白質であって、配列番号:1で表わされるアミノ酸配列 と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するものであれば 何なるものであってもよい。すなわち、本発明のG蛋白 質共役型レセプター蛋白質としては、配列番号:1で表 わされるアミノ酸配列を含有する蛋白質などの他に、配 ·列番号: 1 で表わされるアミノ酸配列と約85~99. 9%の相同性、より好ましくは約90~99.9%の相 同性を有するアミノ酸配列を含有し、配列番号:1で表 わされるアミノ酸配列を含有する蛋白質と実質的に同質 の活性を有する蛋白質などが挙げられる。実質的に同質 の活性としては、例えばリガンド結合活性、シグナル情 報伝達などが挙げられる。実質的に同質とは、リガンド 結合活性などが性質的に同質であることを示す。したが って、リガンド結合活性の強さなどの強弱、レセプター 蛋白質の分子量などの量的要素は異なっていてもよい。 【0012】より具体的には、本発明のG蛋白質共役型 シセプター蛋白質としては、配列番号:1で表わされる アミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白 質が挙げられる。また、本発明のG蛋白質共役型レセプ ター蛋白質としては、配列番号:1で表わされるアミノ 酸配列中の1個または2個以上(好ましくは、2個以上 20個以下、より好ましくは2個以上10個以下)のア ミノ酸が欠失したアミノ酸配列、配列番号:1で表わさ れるアミノ酸配列に1個または2個以上(好ましくは、 2個以上20個以下、より好ましくは2個以上:10個以 下)のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、配列番号:1 で表わされるアミノ酸配列中の1個または2個以上(好 ましくは、2個以上20個以下、より好ましくは2個以 上10個以下)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換された アミノ酸配列を含有する蛋白質なども挙げられる。さら に、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質には、N 末端のMetが保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基 などのC₁₁アシル基など)で保護されているもの、G luのN端側が生体内で切断され、該Gluがピログル タミン化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖が適当な保 護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などのCi-iア シル基など) で保護されているもの、あるいは糖鎖が結

る。本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の塩とし ては、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好まし い。この様な塩としては、例えば無機酸(例えば、塩 酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、あるいは有機 酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マ レイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚 酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン 酸)との塩などが用いられる。

【0013】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 またはその塩は、温血動物の組織または細胞から自体公 10 知の蛋白質の精製方法によって製造することもできる し、後述するG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコード するDNAを含有する形質転換体を培養することによっ ても製造することができる。また、後述のペプチド合成 法に準じて製造することもできる。本発明のG蛋白質共 役型レセプター蛋白質の部分ペプチドとしては、例え ば、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質分子のう ち、細胞膜の外に露出している部位などが挙げられる。 具体的には、例えば第一膜貫通領域よりN末端側の部分 や、第七膜貫通領域よりC末端側の部分あるいはこれら 20 を除く第一から第七膜貫通領域までの部分などが用いら れる。また、細胞膜の外に露出している部位などが用い られる。さらに具体的には、N末端から1個~4個のア ミノ酸、C末端から1個~33個のアミノ酸や、疎水性 プロット解析において細胞外領域(親水性 OHydrophili c) 部位) であると分析された部分を含むペプチドであ る。また、疎水性(Hydrophobic)部位を一部に含むべ プチドも同様に用いることができる。個々のドメインを 個別に含むペプチドも用い得るが、複数のドメインを同 時に含む部分のペプチドでも良い。

【0014】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 の部分ペプチドの塩としては、とりわけ生理学的に許容 される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例え ば無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸) との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、半酸、プロビ オン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、ク エン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタシスルホン 酸、ベンゼンスルホン酸)との塩などが用いられる。

【0015】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 合成法に従って、あるいは本発明のG蛋白質共役型レセ プター蛋白質を適当なペプチダーゼで切断することによ って製造することができる。ペプチドの合成法として は、例えば固相合成法、液相合成法のいずれによっても 良い。すなわち、本発明の蛋白質を構成し得る部分ペプ チドもしくはアミノ酸と残余部分とを縮合させ、生成物 が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目 的のペプチドを製造することができる。公知の縮合方法 や保護基の脱離としてはたとえば、以下のO~Gに記載 された方法が挙げられる.

OM. Bodanszky および M.A. Ondetti、ペプチド シン セシス (Peptide Synthesis), Interscience Publisher s, New York (1966年)

②SchroederおよびLuebke、ザ ペプチド(The Peptide). Academic Press, New York (1965年)

③泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸善(株) (1975年)

④矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、 タン パク質の化学17、205、(1977年)

⑤矢島治明監修、続医薬品の開発 第14巻 ペプチド合成 広川書店

また、反応後は通常の精製法、たとえば、溶媒抽出・蒸 留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィ 一・再結晶などを組み合わせて本発明のタンパク質を精 製単離することができる。上記方法で得られる蛋白質が 遊離体である場合は、公知の方法によって適当な塩に変 換することができるし、逆に塩で得られた場合は、公知 の方法によって遊離体に変換することができる。

【0016】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 をコードするDNAとしては、本発明の配列番号:1の アミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有する G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする塩基配列 を含有するものであればいかなるものであってもよい。 また、ヒトゲノムDNA、ヒトゲノムDNAライブラリ ー、ヒト組織・細胞由来のcDNA、ヒト組織・細胞由 来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよ、 い。ライブラリーに使用するベクターはバクテリオファ ージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれ であってもよい。また、組織・細胞よりmRNA画分を 調製したものを用いて直接Reverse Transcriptase Poly merase Chain Reaction (以下、RT-PCR法と略称す る。)によって増幅することもできる。より具体的に は、配列番号:1のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共 役型レセプター蛋白質をコードするDNAとしては、配 列番号:2で表わされる塩基配列を有するDNAなどが 用いられる。

【0017】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 を完全にコードするDNAのクローニングの手段として は、G蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分塩基配列を の部分ペプチドまたはその塩は、自体公知のペプチドの 40 有する合成DNAプライマーを用いてPCR法によって 増幅するか、または適当なベクターに組み込んだDNA をヒトG蛋白質共役型レセプター蛋白質の一部あるいは 全領域を有するDNA断片もしくは合成DNAを用いて 標識したものとのハイブリダイゼーションによって選別 する。ハイブリダイゼーションの方法は、例えば Molec ular Cloning 2nd (ed.; J. Sambrook et al., Cold S pring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法などに 従って行われる。また、市販のライブラリーを使用する 場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行う。ク 50 ローン化されたG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコー

ドするDNAは目的によりそのまま、または所望により制限酵素で消化したり、リンカーを付加したりして使用することができる。該DNAはその5′末端側に翻訳開始コドンとしてのATGを有し、また3′末端側には翻訳終止コドンとしてのTAA、TGAまたはTAGを有していてもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは、適当な合成DNAアダプターを用いて付加することもできる。

【0018】G蛋白質共役型レセプター蛋白質の発現ベクターは、例えば、(イ)本発明のG蛋白質共役型レセ 10プター蛋白質をコードするDNAから目的とするDNA 断片を切り出し、(ロ)該DNA断片を適当な発現ベクター中のプロモーターの下流に連結することにより製造することができる。ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド(例、pBR322, pBR325, pUC118, pUC119)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB110, pTP5, pC194)、酵母由来プラスミド(例、pSH19, pSH15)、入ファージなどのバクテリオファージ、レトロウイルス, ワクシニアウイルス, バキュロウイルスなどの動物ウイルスなどが10分割で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。

【0.01.9】形質転換する際の宿主がエシェリヒア属菌 である場合は、trp プロモーター、lac プロモーター、 recAプロモーター、λ P L プロモーター、lpp プロモ ーターなどが、宿主がバチルス属菌である場合は、SP O1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロ モーターなど、宿主が酵母である場合は、PHO5プロ モーター、PGKプロモーター、GAPプロモーター、 ADHプロモーターなどが好ましい。宿主が動物細胞で ある場合には、SV40由来のプロモーター、レトロウ イルスのプロモーター、メタロチオネインプロモータ ー、ヒートショックプロモーター、サイトメガロウイル スプロモーター、SRaプロモーターなどがそれぞれ利 用できる。なお、発現にエンハンサーの利用も効果的で ある。また、必要に応じて、宿主に合ったシグナル配列 を、G蛋白質共役型レセプター蛋白質のN端末側に付加 する。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、アルカリ フォスファターゼ・シグナル配列、OmpA・シグナル配 40 列などが、宿主がバチルス属菌である場合は、αーアミ ラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列な どが、宿主が酵母である場合は、メイテイングファクタ $-\alpha$ ・シグナル配列、インベルターゼ・シグナル配列な ど、宿主が動物細胞である場合には、例えばインシュリ ン・シグナル配列、 $\alpha-$ インターフェロン・シグナル配 列、抗体分子・シグナル配列などがそれぞれ利用でき る。このようにして構築されたG蛋白質共役型レセプタ 一蛋白質をコードするDNAを含有するベクターを用い て、形質転換体を製造する。

【0020】宿主としては、たとえばエシェリヒア属 菌、バチルス属菌、酵母、昆虫、動物細胞などが用いらこ れる。エシェリヒア属菌、バチルス属菌の具体例として は、エシェリヒア・コリ (Escherichia coli) K12・ DH1 (プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・ア カデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエス エー (Proc. Nall. Acad. Sci. USA), 60巻, 1 60(1968)], JM103 [ヌクイレック・アシッ ズ・リサーチ, (Nucleic Acids Research), 9巻, 3 10 09(1981)), JA221 (ジャーナル・オブ・モ レキュラー・バイオロジー (Journal ofMolecular Biol ogy)], 120巻, 517(1978)], HB101 〔ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー、4 1巻, 459(1969)], C600 (ジェネティック ス (Genetics) , 39巻, 440(1954)) などが用 いられる。バチルス属菌としては、たとえばバチルス・ サチルス (Bacillus subtilis) MII114 (ジーン, 24巻, 255(1983)], 207-21 [ジャーナ ル・オブ・パイオケミストリー (Journal of Biochemis try), 95巻, 87(1984)] などが用いられる。 【0021】酵母としては、たとえばサッカロマイセス セレビシエ (Saccaromyces cerevisiae) AH22, A H22R, NA87-11A, DKD-5D, 20B - 1.2 などが用いられる。昆虫としては、例えばカイコー の幼虫などが用いられる〔前田ら、ネイチャー(Natur e), 315巻, 592(1985)]。動物細胞として は、たとえばサル細胞COS-7, Vero, チャイニー ズバムスター細胞CHO, DHFR遺伝子欠損チャイニ ーズハムスター細胞CHO(dhífr CHO細胞), マウスし細胞、マウスミエローマ細胞、ヒトFL細胞な どが用いられる。エシェリヒア属菌を形質転換するに は、たとえばプロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル ・アカデミー・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ユー エスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 69 巻, 2110(1972)やジーン(Gene), 17巻, 1 07(1982)などに記載の方法に従って行なわれる。 バチルス属菌を形質転換するには、たとえばモレキュラ ー・アンド・ジェネラル・ジェネティックス (Molecula r & General Genetics), 168巻, 111(197 9)などに記載の方法に従って行われる。酵母を形質転 換するには、たとえばプロシージングズ・オブ・ザ・ナ ショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 75巻, 1929(1978)に記載の方法に従って行な われる。昆虫細胞を形質転換するには、たとえばバイオ /テクノロジー (Bio/Technology), 6, 47-55(1988)) などに記載の方法に従って行なわれる。動物細胞を形質 転換するには、たとえばヴィロロジー (Virology), 5 2巻. 456(1973)に記載の方法に従って行なわれ 50 る。このようにして、G蛋白質共役型レセプター蛋白質¹ をコードするDNAを含有する発現ベクターで形質転換 された形質転換体が得られる。

【0022】宿主がエシェリヒア属菌、バチルス属菌で ある形質転換体を培養する際、培養に使用される培地と しては液体培地が適当であり、その中には該形質転換体 の生育に必要な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せ しめられる。炭素源としては、たとえばグルコース、デ キストリン、可溶性澱粉、ショ糖など、窒素源として は、たとえばアンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチ ープ・リカー、ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆 粕、バレイショ抽出液などの無機または有機物質、無機 物としてはたとえば塩化カルシウム、リン酸二水素ナト リウム、塩化マグネシウムなどが挙げられる。また、酵 母、ビタミン類、生長促進因子などを添加してもよい。 培地のpHは約5~8が望ましい。

【0023】エシェリヒア属菌を培養する際の培地とし ては、例えばグルコース、カザミノ酸を含むM9培地 〔ミラー (Miller) , ジャーナル・オブ・エクスペリメ ンツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス (Journa l of Experiments in Molecular Genetics),431- 20 地(トリプトン 1%,イーストエキストラクト 0.5 4 3 3, Cold Spring Harbor Laboratory, New York 1 972〕が好ましい。ここに必要によりプロモーターを 効率よく働かせるために、たとえば3β-インドリル アクリル酸のような薬剤を加えることができる。宿主が エシェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43℃で 約3~24時間行い、必要により、通気や撹拌を加える こともできる。宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常 約30~40℃で約6~24時間行ない、必要により通 気や撹拌を加えることもできる。宿主が酵母である形質 転換体を培養する際、培地としては、たとえばバークホ 30 ールダー (Burkholder) 最小培地 [Bostian, K. L. ら、「プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカ デミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエ - (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 77巻, 45 05(1980)] や0.5%カザミノ酸を含有するSD 培地 (Bitter, G. A. ら、「プロシージングズ・オブ・ ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・ オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. U SA), 81巻, 5330 (1984)] が挙げられ る。培地のpHは約5~8に調整するのが好ましい。培 40 養は通常約20℃~35℃で約24~72時間行い、必 要に応じて通気や撹拌を加える。

【0024】宿主が昆虫である形質転換体を培養する 際、培地としては、Grace's Insect Medium (Grace, T. C.C., ネイチャー (Nature), 195, 788 (1962)) に非動化 した10%ウシ血清等の添加物を適宜加えたものなどが 用いられる。培地のpHは約6.2~6.4に調整する のが好ましい。培養は通常約27℃で約3~5日間行 い、必要に応じて通気や撹拌を加える。宿主が動物細胞

ば約5~20%の胎児牛血清を含むMEM培地〔サイエ ンス (Seience), 122巻, 501(1952)], D MEM培地 (ヴィロロジー (Virology), 8巻, 396 (1959)], RPMI 1640培地 [ジャーナル・ オブ・ザ・アメリカン・メディカル・アソシエーション (The Journal of the American Medical Association) 199巻, 519(1967)), 199培地 [プロシー ジング・オブ・ザ・ソサイエティ・フォー・ザ・バイオ ロジカル・メディスン (Proceeding of the Society fo 10 r the Biological Medicine), 73巻, 1(195 0)〕などが用いられる。pHは約6~8であるのが好 ましい。培養は通常約30℃~40℃で約15~60時 間行い、必要に応じて通気や撹拌を加える。

【0025】より具体的には、後述の実施例6で得られ る本発明のヒト型G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコ ードするDNAを含有するプラスミドhBL5を、E. coliJM109に導入して形質転換体Esche richia coli JM109/phBL5を得 る。得られたE. coli JM109/phBL5をLB培 %, NaCl. 0.5%) にアンピシリン 50 μg/mlを添 加した培地に懸濁し、37℃で10~20時間培養する ことにより、ヒト型G蛋白質共役型レセプター蛋白質を

【0026】上記培養物からG蛋白質共役型レセプター 蛋白質を分離精製するには、例えば下記の方法により行 なうことができる。G蛋白質共役型レセプター蛋白質を 培養菌体あるいは細胞から抽出するに際しては、培養 後、公知の方法で菌体あるいは細胞を集め、これを適当 な緩衝液に懸濁し、超音波、リゾチームおよび/または 凍結融解などによって菌体あるいは細胞を破壊したの ち、遠心分離やろ過によりG蛋白質共役型レセプター蛋 白質の粗抽出液を得る方法などが適宜用い得る。緩衝液 の中に尿素や塩酸グアニジンなどのたんぱく変性剤や、 トリトンX-100(登録商標。以下、TMと省略する ことがある。)などの界面活性剤が含まれていてもよ い。培養液中にG蛋白質共役型レセプター蛋白質が分泌 される場合には、培養終了後、それ自体公知の方法で菌 体あるいは細胞と上清とを分離し、上清を集める。この ようにして得られた培養上清、あるいは抽出液中に含ま れるG蛋白質共役型レセプター蛋白質の精製は、自体公 知の分離・精製法を適切に組み合わせて行なうことがで きる。これらの公知の分離、精製法としては、塩析や溶 媒沈澱法などの溶解度を利用する方法、透析法、限外ろ 過法、ゲルろ過法、およびSDS-ポリアクリルアミド ゲル電気泳動法などの主として分子量の差を利用する方 法、イオン交換クロマトグラフィーなどの荷電の差を利 用する方法、アフィニティークロマトグラフィーなどの 特異的新和性を利用する方法、逆相高速液体クロマトグ である形質転換体を培養する際、培地としては、たとえ 50 ラフィーなどの疎水性の差を利用する方法、等電点電気 泳動法などの等電点の差を利用する方法などが用いられ ス

13

【0027】かくして得られるG蛋白質共役型レセプタ 一蛋白質が遊離体で得られた場合には、自体公知の方法 あるいはそれに準じる方法によって塩に変換することが でき、逆に塩で得られた場合には自体公知の方法あるい はそれに準じる方法により、遊離体または他の塩に変換 することができる。なお、組換え体が産生するG蛋白質 共役型レセプター蛋白質を、精製前または精製後に適当 な蛋白修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を 10 加えたり、ポリペプチドを部分的に除去することもでき る。蛋白修飾酵素としては、例えば、トリプシン、キモ トリプシン、アルギニルエンドペプチダーゼ、プロテイ ンキナーゼ、グリコシダーゼなどが用いられる。かくし て生成するG蛋白質共役型レセプター蛋白質の活性は標 識したリガンドとの結合実験および特異抗体を用いたエ ンザイムイムノアッセイなどにより測定することができ る。

[0028] 本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 をコードするDNAおよびG蛋白質共役型レセプター蛋 20 白質は、①本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に 対するリガンドの決定方法、②抗体および抗血清の入・ 手、③組換え型レセプター蛋白質の発現系の構築、④同 発現系を用いたレセプター結合アッセイ系の開発と医薬 品候補化合物のスクリーニング、⑤構造的に類似したリ ガンド・レセプターとの比較にもとづいたドラッグデザ インの実施、⑥遺伝子診断におけるプローブ、PCRプ ライマーの作成等における試薬として用いることがで き、また、⑦遺伝子治療等の薬物として用いることがで.... きる。特に、本発明の組換替え型G蛋白質共役型レセプ 30 ター蛋白質の発現系を用いたレセプター結合アッセイ系 によって、ヒトなどの温血動物に特異的なG蛋白質共役 型レセプターアゴニストまたはアンタゴニストをスクリ ーニングすることができ、該アゴニストまたはアンタゴ 二ストを各種疾病の予防・治療剤などとして使用するこ とができる。本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白 質、部分ペプチド、G蛋白質共役型レセプター蛋白質を コードするDNAおよび抗体の用途について、以下によ り具体的に説明する。

【0029】(1)本発明のG蛋白質共役型レセプター 40蛋白質に対するリガンドの決定方法

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその 塩または本発明の部分ペプチドもしくはその塩は、本発 明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンド を探索しまたは決定するための試薬として有用である。 すなわち、本発明は、本発明のG蛋白質共役型レセプタ ー蛋白質もしくはその塩または本発明の部分ペプチドも しくはその塩と、試験化合物とを接触させることを特徴 とする本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対す るリガンドの決定方法を提供する。試験化合物として

は、公知のリガンド(例えば、アンギオテンシン、ボン ベシン、カナビノイド、コレシストキニン、グルタミ ン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、オ ピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、V IP(パソアクティブ インテスティナル アンド リ レイテッド ペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミ ン、モチリン、アミリン、プラジキニン、CGRP(カ ルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、アドレノ メジュリン、ロイコトリエン、パンクレアスタチン、プ ロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アド レナリン、αおよびβ-chemokine (IL-8、GRO α , GRO β , GRO γ , NAP-2, ENA-78; PF4、IP10、GCP-2、MCP-1、HC1 4, MCP-3, I-309, MIP1 α , MIP-1 β、RANTESなど)、エンドセリン、エンテロガス トリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、TRH、パン クレアティックポリペプタイド、ガラニンなど)の他 に、例えば温血動物(例えば、トリ、マウス、ラット、 ブタ、ウシ、ヒツジ、サル、ヒトなど) の組織抽出物、 細胞培養上清などが用いられる。例えば、該組織抽出 物、細胞培養上清などを本発明のG蛋白質共役型レセプ ター蛋白質に添加し、細胞刺激活性などを測定しながら 分画し、最終的に単一のリガンドを得ることができる。 【0030】具体的には、本発明のリガンド決定方法 は、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくは その塩、または本発明の部分ペプチドもしくはその塩を 用いるか、または組換え型レセプター蛋白質の発現系を 構築し、該発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を 用いることによって、G蛋白質共役型レセプター蛋白質... に結合して細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、 アセチルコリン遊離、細胞内Ca''遊離、細胞内 c AM P生成、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産 生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-f os活性化、pHの低下、G蛋白質の活性化、細胞増殖 などを促進する活性または抑制する活性)を有する化合 物(例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、 合成化合物、発酵生産物など)またはその塩を決定する 方法である。本発明のリガンド決定方法においては、本 発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質または本発明の 部分ペプチドと試験化合物とを接触させた場合の、例え ば該G蛋白質共役型レセプター蛋白質または該部分ペプ チドに対する試験化合物の結合量、細胞刺激活性などを 測定することを特徴とする。

【0031】より具体的には、本発明は、

①標識した試験化合物を、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または本発明の部分ペプチドもしくはその塩に接触させた場合における、標識した試験化合物の該蛋白質もしくはその塩、または該部分ペプチドもしくはその塩に対する結合量を測定することを50 特徴とするG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するり

ガンドの決定方法、

②標識した試験化合物を、本発明のG蛋白質共役型レセ プター蛋白質を含有する細胞または該細胞の膜画分に接 触させた場合における、標識した試験化合物の該細胞ま たは該膜画分に対する結合量を測定することを特徴とす るG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドの 决定方法、

③標識した試験化合物を、本発明のG蛋白質共役型レセ プター蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体 を培養することによって細胞膜上に発現したG蛋白質共 10 役型レセプター蛋白質に接触させた場合における、標識 した試験化合物の該G蛋白質共役型レセプター蛋白質に 対する結合量を測定しすることを特徴とするG蛋白質共 役型レセプター蛋白質に対するリガンドの決定方法、

【0032】 ④試験化合物を、本発明のG蛋白質共役型 レセプター蛋白質を含有する細胞に接触させた場合にお ける、G蛋白質共役型レセプター蛋白質を介した細胞刺 激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊 離、細胞内Ca^{*} 遊離、細胞内cAMP生成、細胞内c GMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変 動、細胞内蛋白質のリン酸化、 c-fosの活性化、p Hの低下、G蛋白質の活性化、細胞増殖などを促進する 活性または抑制する活性など)を測定することを特徴と するG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンド の決定方法、およびの試験化合物を、本発明のG蛋白質 共役型レセプター蛋白質をコードするDNAを含有する 形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した G蛋白質共役型レセプター蛋白質に接触させた場合にお ける、G蛋白質共役型レセプター蛋白質を介する細胞刺 激活性 (例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊 30 離、細胞内Ca¹¹遊離、細胞内cAMP生成、細胞内c GMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変 動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、p Hの低下、G蛋白質の活性化などを促進する活性または 抑制する活性など)を測定することを特徴とするG蛋白 質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドの決定方法 を提供する。

【0033】本発明のリガンド決定方法の具体的な説明 を以下にする。まず、リガンド決定方法に用いるG蛋白 質共役型レセプター蛋白質としては、本発明のG蛋白質 40 共役型レセプター蛋白質または本発明のG蛋白質共役型 レセプター蛋白質の部分ペプチドを含有するものであれ ば何れのものであってもよいが、動物細胞を用いて大量 発現させたG蛋白質共役型レセプター蛋白質が適してい る。G蛋白質共役型レセプター蛋白質を製造するには、 前述の方法が用いられるが、該蛋白質をコードするDN Aを哺乳動物細胞や昆虫細胞で発現することにより行う ことができる。目的部分をコードするDNA断片には相 補DNAが用いられるが、必ずしもこれに制約されるも のではない。例えば、遺伝子断片や合成DNAを用いて 50

もよい。G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする DNA断片を宿主動物細胞に導入し、それらを効率よく 発現させるためには、該DNA断片を昆虫を宿主とする バキュロウイルスに属する核多角体病ウイルス (nuclea r polyhedrosis virus; NPV) のポリヘドリンプロモ ーター、SV40由来のプロモーター、レトロウイルス のプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒト ヒートショックプロモーター、サイトメガロウイルスプ ロモーター、SRαプロモーターなどの下流に組み込む のが好ましい。発現したレセプターの量と質の検査はそ れ自体公知の方法で行うことができる。例えば、文献 [Nambi, P. ら、ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカ ル・ケミストリー (J. Biol. Chem.), 267巻, 19555~19 559頁,1992年) に記載の方法に従って行うことができ

【0034】したがって、本発明のリガンド決定方法に おいて、G蛋白質共役型レセプター蛋白質またはG蛋白 質共役型レセプター蛋白質の部分ペプチドを含有するも のとしては、それ自体公知の方法に従って精製したG蛋 白質共役型レセプター蛋白質または該G蛋白質共役型レ セプター蛋白質の部分ペプチドであってもよいし、該蛋 白質を含有する細胞を用いてもよく、また該蛋白質を含 有する細胞の膜画分を用いてもよい。本発明のリガンド 決定方法において、G蛋白質共役型レセプター蛋白質を 含有する細胞を用いる場合、該細胞をグルタルアルデヒ ド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法は それ自体公知の方法に従って行うことができる。G蛋白 質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞としては、G 蛋白質共役型レセプター蛋白質を発現した宿主細胞をい うが、該宿主細胞としては、大腸菌、枯草菌、酵母、昆 虫細胞、動物細胞などが挙げられる。

【0035】細胞膜画分としては、細胞を破砕した後、 それ自体公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画 分のことをいう。細胞の破砕方法としては、Potter-El vehjem型ホモジナイザーで細胞を押し費す方法、ワーリ ングプレンダーやポリトロン(Kinematica社製)による 破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧し ながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕 などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法 や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主と して用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500r pm~3000rpm) で短時間(通常、約1分~10 分) 遠心し、上清をさらに高速 (15000rpm~3 0000rpm)で通常3.0分~2時間遠心し、得られ る沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したG蛋 白質共役型レセプター蛋白質と細胞由来のリン脂質や膜 蛋白質などの膜成分が多く含まれる。該G蛋白質共役型 レセプター蛋白質を含有する細胞や膜画分中のG蛋白質 共役型レセプター蛋白質の量は、1細胞当たり103~ 10°分子であるのが好ましく、10°~10'分子であ

るのが好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同ーロットで大量の試料を測定できるようになる。

【0036】 G蛋白質共役型レセプター蛋白質に結合するリガンドを決定する前記の①~③の方法を実施するためには、適当なG蛋白質共役型レセプター画分と、標識した試験化合物が必要である。 G蛋白質共役型レセプター画分としては、天然型のG蛋白質共役型レセプター画分か、またはそれと同等の活性を有する組換え型G蛋白質共役型レセプター画分などが望ましい。ここで、同等の活性とは、同等のリガンド結合活性などを示す。標識した試験化合物としては、〔 H)、〔 ' ** I)、

· (''C)、(''S) などで標識したアンギオテンシン、 ボンベシン、カナピノイド、コレシストキニン、グルタ ミン、セロトニン、メラトニン、ニューロペプチドY、 オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシン、 VIP (パソアクティブ インテスティナル アンド リレイテッド ペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミ ン、モチリン、アミリン、ブラジキニン、CGRP(カ 20 ルシトニンジーンリレーティッドペプチド)、アドレノ メジュリン、ロイコトリエン、パンクレアスタチン、プ ロスタグランジン、トロンボキサン、アデノシン、アド レナリン、αおよびβ-chemokine(IL-8、GRO α , GRO β , GRO γ , NAP-2, ENA-78; PF4, IP10, GCP-2, MCP-1, HC1 4, MCP-3, I-309, $MIP1\alpha$, MIP-1β、RANTESなど)、エンドセリン、エンテロガス . トリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、TRH、パン クレアティックポリペプタイド、ガラニンなどが好適で 30 ある。

【0037】具体的には、G蛋白質共役型レセプター蛋 白質に結合するリガンドの決定方法を行うには、まずG 蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞または細 胞の膜画分を、決定方法に適したバッファーに懸濁する ことによりレセプター標品を調製する。バッファーに は、pH4~10 (望ましくはpH6~8) のリン酸バ ッファー、トリスー塩酸パッファーなどのリガンドとレ セプターとの結合を阻害しないバッファーであればいず。 れでもよい。また、非特異的結合を低減させる目的で、 CHAPS (3- ((3-コラミドプロピル) ジメチル アンモニオ)-1-プロパンスルホン酸)、Tween - 80"(花王-アトラス社)、ジギトニン、デオキシ コレートなどの界面活性剤やウシ血清アルブミンやゼラ チンなどの各種蛋白質をバッファーに加えることもでき る。さらに、プロテアーゼによるリセプターやリガンド の分解を抑える目的でPMSF(フェニルメタンスルホ ニルフルオリド)、ロイペプチン、E-64(ペプチド 研究所製)、ペプスタチンなどのプロテアーゼ阻害剤を 添加することもできる。0.01ml~10mlの該レセ 50

プター溶液に、一定量(5000cpm~500000cpm)の『H】、『'*I】、『'*C】、『'*S】などで標識した試験化合物を共存させる。非特異的結合量(NSB)を知るために大過剰の未標識の試験化合物を加えた反応チューブも用意する。反応は0℃から50℃、望ましくは4℃から37℃で20分から24時間、望ましくは30分から3時間行う。反応後、ガラス繊維遮紙等で濾過し、適量の同バッファーで洗浄した後、ガラス繊維遮紙に残存する放射活性を液体シンチレーションスは減緩に残存する放射活性を液体シンチレーションカウンターあるいはァーカウンターで計測する。全結合量(B)から非特異的結合量(NSB)を引いたカウント(B-NSB)が0cpmを越える試験化合物を本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドとして選択することができる。

【0038】G蛋白質共役型レセプター蛋白質に結合す るリガンドを決定する前記の4~5の方法を実施するた めには、G蛋白質共役型レセプター蛋白質を介する細胞 刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン 遊離、細胞内Ca¹¹遊離、細胞内cAMP生成、細胞内 c GMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変 動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、p Hの低下などを促進する活性または抑制する活性など) を公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定す ることができる。具体的には、まず、G蛋白質共役型レ セプター蛋白質を含有する細胞をマルチウェルプレート 等に培養する。リガンド決定を行なうにあたっては前も って新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバ ッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間 インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上清液を回 収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量す る。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、アラキド ン酸など) の生成が、細胞が含有する分解酵素によって 検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加し てアッセイを行なってもよい。また、CAMP産生抑制 などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基 礎的産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作 用として検出することができる。

【0039】本発明のC蛋白質共役型レセプター蛋白質に結合するリガンド決定用キットは、本発明のC蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩、本発明のC蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分ペプチドまたはその塩、本発明のC蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞、あるいは本発明のC蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞の膜画分を含有するものである。本発明のリガンド決定用キットの例としては、次のものが挙げられる。

1. リガンド決定用試薬

①測定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks' Balanced Salt Solution (ギブコ社製) に、0.05%のウシ血清アルプミン (シグマ社製) を加えたも

- 30

の。孔径 0.45 µmのフィルターで濾過滅菌し、4℃ で保存するか、あるいは用時調製しても良い。

ØG蛋白質共役型レセプター蛋白質標品

G蛋白質共役型レセプター蛋白質を発現させたCHO細 胞を、12穴プレートに5×10 個/穴で継代し、3 7℃、5%CO.95%airで2日間培養したもの。

【0040】③標識試験化合物

市販の('H)、('''I)、('C)、('S)などで 標識した化合物、または適当な方法で標識化したもの水 溶液の状態のものを4℃あるいは-20℃にて保存し、 用時に測定用緩衝液にて1μΜに希釈する。水に難溶性 を示す試験化合物については、ジメチルホルムアミド、 DMSO、メタノール等に溶解する。

④非標識試験化合物

標識化合物を同じものを100~100倍濃い濃度に 調製する。

2. 測定法

①12穴組織培養用プレートにて培養したG蛋白質共役 型レセプター蛋白質を発現させたCHO細胞を、測定用 緩衝液 1 m 1 で 2 回洗浄した後、490 μ 1 の測定用緩・20 衝液を各穴に加える。

②標識試験化合物を5μ1加え、室温にて1時間反応さ せる。非特異的結合量を知るためには非標識試験化合物 を 5μ 1加えておく。

③反応液を除去し、1mlの洗浄用緩衝液で3回洗浄す る。細胞に結合した標識試験化合物を 0.2 N N a O H-1%SDSで溶解し、4mlの液体シンチレーター A (和光純薬製)と混合する。

④液体シンチレーションカウンター (ペックマン社製) を用いて放射活性を測定する。

【0041】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 に結合することができるリガンドとしては、例えば脳、 下垂体、膵臓などに特異的に存在する物質などが挙げら れ、具体的にはアンギオテンシン、ポンペシン、カナビ ノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、 メラトニン、ニューロペプチドY、オピオイド、プリ ン、パソプレッシン、オキシトシン、VIP(パソアク ティブ インテスティナル アンド リレイテッド ペ プチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、モチリン、ア リレーティッドペプチド)、アドレノメジュリン、ロイ コトリエン、パンクレアスタチン、プロスタグランジ ン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、α**お** よび β -chemokine (IL-8、GRO α 、GRO β 、 GRO_7 , NAP-2, ENA-78, PF4, IP10, GCP-2, MCP-1, HC14, MCP-3, I-309, MIP1 α , MIP-1 β , RANTES など)、エンドセリン、エンテロガストリン、ヒスタミ ン、ニューロテンシン、TRH、パンクレアティックポ リペプタイド、ガラニンなどが挙げられる。

【0042】(2)本発明のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質欠乏症の予防・治療剤

上記(1)の方法において、本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質に体するリガンドが明らかになれば、該 リガンドが有する作用に応じて、本発明のG蛋白質共役 型レセプター蛋白質をコードするDNAをG蛋白質共役 型レセプター蛋白質欠乏症の予防・治療剤として使用す ることができる。例えば、生体内において本発明のG蛋 白質共役型レセプター蛋白質が減少しているためにリガ ンドの生理作用が期待できない患者がいる場合に、

(イ) 本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコー ドするDNAを該患者に投与し発現させることによって て、あるいは(ロ)脳細胞などに本発明のG蛋白質共役 型レセプター蛋白質をコードするDNAを挿入し発現さ せた後に、該脳細胞を該患者に移植することなどによっ て、該患者の脳細胞におけるG蛋白質共役型レセプター 蛋白質の量を増加させ、リガンドの作用を充分に発揮さ せることができる。したがって、本発明のG蛋白質共役 型レセプター蛋白質をコードするDNAは、安全で低毒 性な本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質欠乏症の 予防・治療剤などとして用いることができる。

【0043】本発明のDNAを上記治療剤として使用す る場合は、該DNAを単独あるいはレトロウイルスペク ター、アデノウイルスペクター、アデノウイルスアソシ エーテッドウイルスペクターなどの適当なペクターに挿 入した後、常套手段に従って実施することができる。例 えば、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エ リキシル剤、マイクロカプセル剤などとして経口的に、 あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液と の無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経 口的に使用できる。例えば、本発明のDNAを生理学的 に認められる担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐 剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤 実施に要求される単位用量形態で混和することによって 製造することができる。これら製剤における有効成分量 は指示された範囲の適当な容量が得られるようにするも のである。錠剤、カプセル剤などに混和することができ る添加剤としては、例えばゼラチン、コーンスターチ、 トラガント、アラピアゴムのような結合剤、結晶性セル ミリン、ブラジキニン、CGRP(カルシトニンジーン 40 ロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、ア ルギン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウ ムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのよ うな甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリー のような香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプ セルである場合には、前記タイプの材料にさらに油脂の ような液状担体を含有することができる。注射のための 無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、 胡麻油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解 または懸濁させるなどの通常の製剤実施にしたがって処 50 方することができる。

【0044】注射用の水性液としては、例えば、生理食 塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例え) ば、D-ソルビトール、D-マンニトール、塩化ナトリ ウムなど) などがあげられ、適当な溶解補助剤、たとえ ばアルコール(たとえばエタノール)、ポリアルコール (たとえばプロピレングリコール、ポリエチレングリコ ール)、非イオン性界面活性剤(たとえばポリソルベー ト80 (TM)、HCO-50) などと併用してもよ い。油性液としてはゴマ油、大豆油などがあげられ、溶 解補助剤として安息香酸ペンジル、ペンジルアルコール 10 などと併用してもよい。 また、緩衝剤(例えば、リン 酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例え ば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安 定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリ コールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、 フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。 調整された注射液は通常、適当なアンプルに充填され る。このようにして得られる製剤は安全で低毒性である ので、例えば温血哺乳動物(例えば、ラット、ウサギ、 ヒツジ、プタ、ウシ、ネコ、イヌ、サル、ヒトなど)に 対して投与することができる。該DNAの投与量は、症 状などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に 成人 (60 kgとして) においては、一日につき約0. 1mg~100mg、好ましくは約1.0~50mg、 より好ましくは約 $1.0\sim20$ mgである。非経口的に 投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓 器、症状、投与方法などによっても異なるが、たとえば 注射剤の形では通常成人(60kgとして)において は、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは 約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10 mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。 他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を投与 することができる。

[0045] (3) 本発明のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質に対するリガンドの定量法

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩、または本発明の部分ペプチドまたはその塩は、リガンドに対して結合性を有しているので、生体内におけるリガンド濃度を感度良く定量することができる。本発明の定量法は、例えば競合法と組み合わせることによって40用いることができる。すなわち、被検体を本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩、またはG蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分ペプチドもしくはその塩と接触させることによって被検体中のリガンド濃度を測定することができる。具体的には、例えば、以下の①または②などに記載の方法あるいはそれに準じる方法に従って用いることができる。

①入江寛編「ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)

②入江寛編「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和 50

5 4 年発行)

【0046】(4)本発明のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質とリガンドの結合を阻害する化合物のスクリーニ ング方法

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその 塩、または本発明の部分ペプチドもしくはその塩を用い るか、または組換え型レセプター蛋白質の発現系を構築 し、該発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を用い ることによって、リガンドとG蛋白質共役型レセプター 蛋白質との結合を変化させる(例、阻害する、促進させ る) 化合物 (例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性 化合物、合成化合物、発酵生産物など)またはその塩を スクリーニングすることができる。このような化合物に は、G蛋白質共役型レセプターを介して細胞刺激活性 (例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細 胞内Ca''遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP 生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞 内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低 下、G蛋白質の活性化、細胞増殖などを促進する活性ま たは抑制する活性など)を有する化合物(いわゆる、本 発明のG蛋白質共役型レセプターアゴニスト)と該細胞 刺激活性を有しない化合物(いわゆる、本発明のG蛋白 質共役型レセプターアンタゴニスト)などが含まれる。 【0047】すなわち、本発明は、(i)本発明のG蛋 白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または本発 明の部分ペプチドもしくはその塩に、該G蛋白質共役型 レセプター蛋白質に対するリガンドを接触させた場合と (ii) 本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしく はその塩または本発明の部分ペプチドもしくはその塩 30 に、該G蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガン ・ドおよび試験化合物を接触させた場合との比較を行なう ことを特徴とするリガンドと本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質との結合を阻害する化合物またはその塩 のスクリーニング方法を提供する。本発明のスクリーニ ング方法においては、(i)本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質または本発明の部分ペプチドに、リガン ドを接触させた場合と(ii)本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質または本発明の部分ペプチドに、リガン

【0048】より具体的には、本発明は、

して、比較することを特徴とする。

①標識したリガンドを、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分ペプチドまたはその塩に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその塩または本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分ペプチドもしくはその塩に接触させた場合における、標

ドおよび試験化合物を接触させた場合における、例えば

該G蛋白質共役型レセプター蛋白質または該部分ペプチ

ドに対するリガンドの結合量、細胞刺激活性などを測定

識したリガンドの該蛋白質もしくはその塩、または該部分ペプチドもしくはその塩に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法

、②標識したリガンドを、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合における、標 10 識したリガンドの該細胞または該膜画分に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法、

【0049】③標識したリガンドを、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したG蛋白質共役型レセプター蛋白質に接触させた場合と、標識したリガンドおよび試験化合物を本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したG蛋白質共役型レセプター蛋白質に接触させた場合における、標識したリガンドの該G蛋白質共役型レセプター蛋白質に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするリガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法、

④本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を活性化す る化合物(例えば、本発明のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質に対するリガンドなど)を本発明のG蛋白質共役 30 型レセプター蛋白質を含有する細胞に接触させた場合 と、本発明のG蛋白質共役型レセプターを活性化する化 合物および試験化合物を本発明のG蛋白質共役型レセプ ター蛋白質を含有する細胞に接触させた場合における、 G蛋白質共役型レセプターを介した細胞刺激活性(例え ば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内C a''遊離、細胞内 c AMP生成、細胞内 c GMP生成、 イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白 質のリン酸化、:c-fosの活性化、pHの低下、G蛋 白質の活性化、細胞増殖などを促進する活性または抑制 40 する活性など)を測定し、比較することを特徴とするリ ガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質との 結合を阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方 法、および

【0050】 ⑤本発明のG蛋白質共役型レセプターを活性化する化合物(例えば、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するリガンドなど)を本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したG蛋白質共役型レセプター蛋白質に接触させた場合

と、本発明のG蛋白質共役型レセプターを活性化する化合物および試験化合物を本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードするDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したG蛋白質共役型レセプター蛋白質に接触させた場合における、G蛋白質共役型レセプターを介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca¹・遊離、細胞内CA¹・遊離、細胞内CA¹・遊離、細胞内CA¹・遊離、細胞内CA¹・遊離、細胞内CA¹・遊離、細胞内でのMP生成、細胞内蛋白質の活性化、細胞増殖などを促進する活性または抑制する活性など)を測定し、比較することを特徴とするりガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

【0051】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 が得られる以前は、G蛋白質共役型レセプターアゴニス トまたはアンタゴニストをスクリーニングする場合、ま ずラットなどのG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含む 細胞、組織またはその細胞膜画分を用いて候補化合物を 得て(一次スクリーニング)、その後に該候補化合物が 実際にヒトのG蛋白質共役型レセプター蛋白質とリガン ドとの結合を阻害するか否かを確認する試験(二次スク リーニング)が必要であった。細胞、組織または細胞膜 画分をそのまま用いれば他のレセプター蛋白質も混在す るために、目的とするレセプター蛋白質に対するアゴニ ストまたはアンタゴニストを実際にスクリーニングする ことは困難であった。しかしながら、本発明のヒト由来 G蛋白質共役型レセプター蛋白質を用いることによっ て、一次スクリーニングの必要がなくなり、リガンドと G蛋白質共役型レセプターとの結合を阻害する化合物を 効率良くスクリーニングすることができる。さらに、ス クリーニングされた化合物がG蛋白質共役型レセプター アゴニストかG蛋白質共役型レセプターアンタゴニスト かを評価することができる。本発明のスクリーニング方 法の具体的な説明を以下にする。まず、本発明のスクリ ーニング方法に用いるG蛋白質共役型レセプター蛋白質 としては、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質ま たはG蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分ペプチドを 含有するものであれば何れのものであってもよいが、温 血動物の臓器の膜画分が好適である。しかし、特にヒト 由来の臓器は入手が極めて困難なことから、スクリーニ ングに用いられるものとしては、組換え体を用いて大量 発現させたG蛋白質共役型レセプター蛋白質が適してい

【0052】G蛋白質共役型レセプター蛋白質を製造するには、前述の方法が用いられるが、該蛋白質をコードするDNAを哺乳動物細胞や昆虫細胞で発現することにより行うことができる。目的部分をコードするDNA的50 片には相補DNAが用いられるが、必ずしもこれに制約

されるものではない。例えば遺伝子断片や合成DNAを 用いてもよい。G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコー ドするDNA断片を宿主動物細胞に導入し、それらを効 率よく発現させるためには、該DNA断片を昆虫を宿主 とするバキュロウイルスに属する核多角体病ウイルス

25

(nuclear polyhedrosis virus; NPV) のポリヘドリ ンプロモーター、SV40由来のプロモーター、レトロ ウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモータ ー、ヒトヒートショックプロモーター、サイトメガロウ 組み込むのが好ましい。発現したレセプターの量と質の 検査はそれ自体公知の方法で行うことができる。例え ば、文献 (Nambi, P. ら、ザ・ジャーナル・オブ・バイ オロジカル・ケミストリー (J. Biol. Chem.),267巻,1 9555~19559頁,1992年) に記載の方法に従って行うこと ができる。したがって、本発明のスクリーニング方法に おいて、G蛋白質共役型レセプター蛋白質またはG蛋白 質共役型レセプター蛋白質の部分ペプチドを含有するも のとしては、それ自体公知の方法に従って精製したG蛋 白質共役型レセプター蛋白質または該G蛋白質共役型レ 20 セプター蛋白質の部分ペプチドであってもよいし、該蛋 白質を含有する細胞を用いてもよく、また該蛋白質を含 有する細胞の膜画分を用いてもよい。

.【0053】本発明のスクリーニング方法において、G 蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞を用いる 場合、該細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで 固定化してもよい。固定化方法はそれ自体公知の方法に 従って行うことができる。G蛋白質共役型レセプター蛋 白質を含有する細胞としては、G蛋白質共役型レセプタ 一蛋白質を発現した宿主細胞をいうが、該宿主細胞とし 30 ては、大腸菌、枯草菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞など が挙げられる。膜画分としては、細胞を破砕した後、そ れ自体公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分 のことをいう。細胞の破砕方法としては、Potter-Elve hjem型ホモジナイザーで細胞を押し費す方法、ワーリン グプレンダーやポリトロン (Kinematica社製) のよる破 砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧しな がら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕な どが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や 密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主とし て用いられる。例えば、細胞破砕液を低速 (500rp m~3000rpm)で短時間(通常、約1分~10 分) 遠心し、上清をさらに高速 (15000rpm~3 0000rpm) で通常30分~2時間遠心し、得られ る沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したG蛋 白質共役型レセプター蛋白質と細胞由来のリン脂質や膜 蛋白質などの膜成分が多く含まれる。該G蛋白質共役型 レセプター蛋白質を含有する細胞や膜画分中のG蛋白質 共役型レセプター蛋白質の量は、1細胞当たり10'~ 10 分子であるのが好ましく、10 ~ 10 分子であ

るのが好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当た りのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度な スクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同 ーロットで大量の試料を測定できるようになる。

【0054】リガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプ ターとの結合を阻害する化合物をスクリーニングする前 記の①~③を実施するためには、適当なG蛋白質共役型 レセプター画分と、標識したリガンドが必要である。G 蛋白質共役型レセプター画分としては、天然型のG蛋白 イルスプロモーター、SRαプロモーターなどの下流に 10 質共役型レセプター画分か、またはそれと同等の活性を 有する組換え型G蛋白質共役型レセプター画分などが望 ましい。ここで、同等の活性とは、同等のリガンド結合 活性などを示す。標識したリガンドとしては、標識した リガンド、標識したリガンドアナログ化合物などが用い - られる。例えば (゚H) 、 ('*゚I) 、 (''C) 、

> [*S] などで標識されたリガンドなどを利用すること ができる。具体的には、リガンドとG蛋白質共役型レセ プター蛋白質との結合を阻害する化合物のスクリーニン グを行うには、まずG蛋白質共役型レセプター蛋白質を 含有する細胞または細胞の膜画分を、スクリーニングに 適したパッファーに懸濁することによりレセプター標品 を調製する。パッファーには、pH4~10 (望ましく は p H 6~8) のリン酸パッファー、トリスー塩酸パッ ファーなどのリガンドXとレセプターとの結合を阻害し ないバッファーであればいずれでもよい。また、非特異 的結合を低減させる目的で、CHAPS、Tween-801 (花王-アトラス社)、ジギトニン、デオキシコ ・レートなどの界面活性剤をバッファーに加えることもで $\{ (x,y) \in \mathcal{X}_{k+1} \setminus \{x\} \}$

【0055】さらに、プロテアーゼによるレセプターや リガンドの分解を抑える目的でPMSF、ロイペプチ ン、E-64(ペプチド研究所製)、ペプスタチンなど のプロテアーゼ阻害剤を添加することもできる。 0.0 1ml~10mlの該レセプター溶液に、一定量 (500 0 c pm~50000 c pm) の標識したリガンドを 添加し、同時に10 M~10 Mの試験化合物を共 存させる。非特異的結合量(NSB)を知るために大過 剰の未標識のリガンドを加えた反応チューブも用意す る。反応は0℃から50℃、望ましくは4℃から37℃ 40 で20分から24時間、望ましくは30分から3時間行 う。反応後、ガラス繊維連紙等で濾過し、適量の同パッ ファーで洗浄した後、ガラス繊維遮紙に残存する放射活 性を液体シンチレーションカウンターまたはィーカウン ターで計測する。拮抗する物質がない場合のカウント (B_o) から非特異的結合量 (NSB) を引いたカウント (B。-NSB) を100%とした時、特異的結合量 (B-NSB) が例えば50%以下になる試験化合物を 拮抗阻害能力のある候補物質として選択することができ

50 【0056】リガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプ

る。

ター蛋白質との結合を阻害する化合物スクリーニングす る前記の④~⑤の方法を実施するためには、G蛋白質共 役型レセプター蛋白質を介する細胞刺激活性(例えば、 アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca遊 離、細胞内cAMP生成、細胞内cGMP生成、イノシ トールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリ ン酸化、c-fosの活性化、pHの低下、G蛋白質の 活性化、細胞増殖などを促進する活性または抑制する活 性など)を公知の方法または市販の測定用キットを用い て測定することができる。具体的には、まず、G蛋白質 10 共役型レセプター蛋白質を含有する細胞をマルチウェル プレート等に培養する。スクリーニングを行なうにあた っては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さな い適当なパッファーに交換し、試験化合物などを添加し て一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは 上清液を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従 って定量する。細胞刺激活性の指標とする物質(例え ば、アラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分解 酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻 害剤を添加してアッセイを行なってもよい。また、cA 20 MP産生抑制などの活性については、フォルスコリンな どで細胞の基礎的産生量を増大させておいた細胞に対す る産生抑制作用として検出することができる。細胞刺激 活性を測定してスクリーニングを行なうには、適当なG. 蛋白質共役型レセプター蛋白質を発現した細胞が必要で ある。本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を発現 した細胞としては、天然型の本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質を有する細胞株(例えば、マウス膵臓β 細胞株MIN6など)、前述の組換え型G蛋白質共役型 レセプター蛋白質発現細胞株などが望ましい。試験化合 30 物としては、例えばペプチド、タンパク、非ペプチド性 化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽 出液、動物組織抽出液などが挙げられ、これら化合物は 新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であって もよい。

【0057】リガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質との結合を阻害する化合物またはその塩のスクリーニング用キットは、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分ペプチドまたはその塩、本発明の 40 G蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞、あるいは本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞の膜画分を含有するものである。本発明のスクリーニング用キットの例としては、次のものが挙げられる

1. スクリーニング用試薬

①測定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks' Balanced Salt Solution (ギブコ社製) に、0.05%のウシ血清アルブミン(シグマ社製)を加えたもの。孔径 0.45μ mのフィルターで遮過滅菌し、4%

で保存するか、あるいは用時調製しても良い。 【0058】②G蛋白質共役型レセプター標品 G蛋白質共役型レセプター蛋白質を発現させた CHO細胞を、12穴プレートに 5×10^{1} 個/穴で継代し、37℃、5%CO₁、95%airで2日間培養したもの。

(3)標識リガンド

市販の(¹H)、(''¹I)、(''C)、(''S)などで標識したリガンド水溶液の状態のものを4℃あるいはー20℃にて保存し、用時に測定用緩衝液にて1μMに希釈する。

のリガンド標準液

リガンドを 0.1% ウシ血清アルブミン (シグマ社製) を含む PBSで 1 mMとなるように溶解し、-20 で 保存する。

【0059】2. 測定法

①12穴組織培養用プレートにて培養したG蛋白質共役型レセプター蛋白質を発現させたCHO細胞を、測定用緩衝液1mlで2回洗浄した後、490μlの測定用緩衝液を各穴に加える。

② 10^{3} ~ 10^{10} Mの試験化合物溶液を 5μ 1加えた後、標識リガンドを 5μ 1加え、室温にて1時間反応させる。非特異的結合量を知るためには試験化合物のかわりに 10^{3} Mのリガンドを 5μ 1加えておく。

③反応液を除去し、1mlの洗浄用緩衝液で3回洗浄する。細胞に結合した標識リガンドを0.2N NaOH -1%SDSで溶解し、4mlの液体シンチレーターA (和光純薬製) と混合する。

②液体シンチレーションカウンター (ベックマン社製) を用いて放射活性を測定し、Percent of Maximum Binding (PMB) を次の式 [数1] で求める。

[0060]

【数1】

 $PMB = [(B-NSB) / (B_0-NSB)] \times 100$

PMB: Percent of Maximum Binding

B :検体を加えた時の値・

NSB:Non-specific Binding (非特異的結合量)

B。 : 最大結合量

【0061】本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩は、リガンドと本発明のG蛋白質共役型レセプターとの結合を阻害する化合物であり、具体的にはG蛋白質共役型レセプターを介して細胞刺激活性を有する化合物またはその塩(いわゆるG蛋白質共役型レセプターアゴニスト)、あるいは該刺激活性を有しない化合物(いわゆるG蛋白質共役型レセプターアンタゴニスト)である。該化合物としては、ペプチド、タンパク、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。該G蛋白質共役型レセプターアゴニス

トは、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対す るリガンドが有する生理活性と同様の作用を有している ので、該リガンド活性に応じて安全で低毒性な医薬組成 物として有用である。逆に、G蛋白質共役型レセプター アンタゴニストは、本発明のG蛋白質共役型レセプター 蛋白質に対するリガンドが有する生理活性を抑制するこ とができるので、該リガンド活性を抑制する安全で低毒 性な医薬組成物として有用である。本発明のスクリーニ ング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られ る化合物またはその塩は、例えば、アルツハイマー病、 痴呆症、一般不安障害、不眠症、重症鬱病、軽症鬱病、 気分変調証、脅迫神経症、骨関節炎、骨粗鬆症、易恐怖 性障害、消化性潰瘍、リウマチ関節炎、精神分裂症、社 会恐怖症、潰瘍性大腸炎、不安定狭心症、急性膵炎、狭 心症、喘息、動脈硬化症、慢性膵炎、糖尿病性腎症、嘔 吐、胃炎、インシュリン依存性糖尿病、アレルギー性鼻 炎、腎炎、痛み、精神分裂症などの症状の治療・予防薬 として、医薬組成物に成型し用いることができる。

【0062】本発明のスクリーニング方法またはスクリ ーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩 20 を上述の医薬組成物として使用する場合、常套手段に従 って実施することができる。例えば、必要に応じて糖衣 を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカ プセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ 以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸 濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例え ば、該化合物またはその塩を生理学的に認められる担 体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合 剤などとともに一般に認められた製薬実施に要求される 単位用量形態で混和することによって製造することがで 30 【0064】(5)本発明のG蛋白質共役型レセプター きる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲 の適当な容量が得られるようにするものである。錠剤、 カプセル剤などに混和することができる添加剤として は、例えばゼラチン、コーンスターチ、トラガント、ア ラピアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような 賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などの ような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑 剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのような甘味剤、ペ パーミント、アカモノ油またはチェリーのような香味剤 などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合 40 には、前記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体 を含有することができる。注射のための無菌組成物は注 射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油 などのような天然産出植物油などを溶解または懸濁させ るなどの通常の製剤実施にしたがって処方することがで きる.

【0063】注射用の水性液としては、例えば、生理食 塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例え ば、Dーソルピトール、Dーマンニトール、塩化ナトリ ウムなど) などがあげられ、適当な溶解補助剤、例え

ば、アルコール (例えば、エタソール)、ポリアルコー ル(例えば、プロピレングリコール、ポリエチレングリ コール)、非イオン性界面活性剤(例えば、ポリソルベ ート80 (TM)、HCO-50) などと併用してもよ い。油性液としてはゴマ油、大豆油などがあげられ、溶 解補助剤として安息香酸ペンジル、ペンジルアルコール などと併用してもよい。また、緩衝剤(例えば、リン酸 塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例え ば、塩化ペンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安 定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリ コールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、 フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。 調整された注射液は通常、適当なアンプルに充填され る。このようにして得られる製剤は安全で低毒性である ので、例えば温血哺乳動物(例えば、ラット、ウサギ、 ヒッジ、プタ、ウシ、ネコ、イヌ、サル、ヒトなど) に 対して投与することができる。該化合物またはその塩の 投与量は、症状などにより差異はあるが、経口投与の場 合、一般的に成人(60kgとして)においては、一日 につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50 mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経 口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対 象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例え ば、注射剤の形では通常成人(60kgとして)におい ては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましく は約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~1 0mg程度を静脈注射により投与するのが好都合であ る。他の動物の場合も、60kg当たりに換算した量を 投与することができる。

蛋白質もしくはその塩または本発明のG蛋白質共役型レ セプター蛋白質の部分ペプチドもしくはその塩に対する 抗体または抗血清の製造

本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその 塩または本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の部 分ペプチドもしくはその塩に対する抗体(例えば、ポリ クローナル抗体、モノクローナル抗体)または抗血消 は、本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくは その塩または本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質 の部分ペプチドもしくはその塩を抗原として用い、自体 公知の抗体または抗血清の製造法に従って製造すること ができる。例えば、モノクローナル抗体は、後述の方法 に従って製造することができる。

[モノクローナル抗体の作製]

(a) モノクロナール抗体産生細胞の作製 本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその 塩または本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白質の部 分ペプチドもしくはその塩(以下、G蛋白質共役型レセ プターと略称する場合がある) は、温血動物に対して投 50 与により抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担

体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は通常2~6週毎に1回ずつ、計2~10回程度行われる。用いられる温血動物としては、例えば、サル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギ、ニワトリがあげられるが、マウスおよびラットが好ましく用いられる。

31

【0065】モノクローナル抗体産生細胞の作製に際し ては、抗原を免疫された温血動物、例えば、マウスから 10 抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2~5日後 に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体 産生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、モノク ローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することができ る。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、後記の標識化 G蛋白質共役型レセプターと抗血清とを反応させたの ち、抗体に結合した標識剤の活性を測定することにより なされる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーと ミルスタインの方法 [ネイチャー (Nature)、256、495 (1975)〕に従い実施できる。融合促進剤としてはポリエ チレングリコール (PEG) やセンダイウィルスなどが 挙げられるが、好ましくはPEGが用いられる。骨髄腫 細胞としては例えば、NS-1、P3U1、SP2/ 0、AP-1などがあげられるが、P3U1が好ましく 用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と 骨髄腫細胞数との好ましい比率は1:1~20:1程度 であり、PEG (好ましくはPEG1000~PEG6 000) が10~80%程度の濃度で添加され、20~ 40℃、好ましくは30~37℃で1~10分間インキ ュペートすることにより効率よく細胞融合を実施でき

【0066】抗G蛋白質共役型レセプター抗体産生ハイ プリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用でき るが、例えば、G蛋白質共役型レセプター抗原を直接あ るいは担体とともに吸着させた固相(例、マイクロプレ ート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性 物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体(細胞 融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グ ロブリン抗体が用いられる) またはプロテインAを加 え、固相に結合した抗G蛋白質共役型レセプターモノク ローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体ま たはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培 養上清を添加し、放射性物質や酵素などで標識したG蛋 白質共役型レセプターを加え、固相に結合した抗G蛋白 質共役型レセプターモノクローナル抗体を検出する方法 などがあげられる。抗G蛋白質共役型レセプターモノク ローナル抗体の選別は、自体公知あるいはそれに準じる 方法に従って行なうことができる。通常HAT(ヒポキ サンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加した動物 細胞用培地で行なわれる。選別および育種用培地として 50 は、ハイビリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、 $1 \sim 20\%$ 、好ましくは $10 \sim 20\%$ の牛胎児血清を含むRPMI 1640培地、 $1 \sim 10\%$ の牛胎児血清を含むGIT培地(和光純薬工業(株))あるいはハイブリドーマ培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬(株))などを用いることができる。培養温度は、通常 $20 \sim 40\%$ 、好ましくは約37%である。培養時間は、通常510% をは約37%である。培養時間は、通常510% がましくは1週間310% である。培養は、通常310% がましくは1週間310% である。培養は、通常310% が成本値は、上記の抗血清中の抗310% できる。

【0067】(b) モノクロナール抗体の精製 -抗G蛋白質共役型レセプターモノクローナル抗体の分離 精製は通常のポリクローナル抗体の分離精製と同様に免 疫グロブリンの分離精製法〔例、塩析法、アルコール沈 殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体(例、 DEAE) による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗 原結合固相あるいはプロテインAあるいはプロテインG 20 などの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離 させて抗体を得る特異的精製法〕に従って行われる。以 上の(1)および(2)の方法に従って製造させる本発 明のG蛋白質共役型レセプター抗体は、G蛋白質共役型 レセプターを特異的に認識することができるので、被検 液中のG蛋白質共役型レセプターの定量、特にサンドイ ッチ免疫測定法による定量などに使用することができ る。すなわち、本発明は、例えば、(i)本発明のG蛋 白質共役型レセプターに反応する抗体と、被検液および 標識化G蛋白質共役型レセプターとを競合的に反応さ 30 せ、該抗体に結合した標識化G蛋白質共役型レセプター の割合を測定することを特徴とする被検液中のG蛋白質 共役型レセプターの定量法、(2)被検液と担体上に不 溶化した抗体および標識化された抗体とを同時あるいは 連続的に反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の活性 を測定することを特徴とする被検液中のG蛋白質共役型 レセプターの定量法において、一方の抗体がG蛋白質共 役型レセプターのN端部を認識する抗体で、他方の抗体 がG蛋白質共役型レセプターのC端部に反応する抗体で あることを特徴とする被検液中のG蛋白質共役型レセプ ターの定量法を提供する。

【0068】本発明のG蛋白質共役型レセプターを認識するモノクローナル抗体(以下、抗G蛋白質共役型レセプター抗体と称する場合がある)を用いてG蛋白質共役型レセプターの測定を行なえるほか、組織染色等による検出を行なうこともできる。これらの目的には、抗体分子そのものを用いてもよく、また、抗体分子のF(ab')、、Fab'、あるいはFab画分を用いてもよい。本発明の抗体を用いる測定法は、特に制限されるべきものではなく、被測定液中の抗原量(例えばG蛋白質共役型レセプター量)に対応した抗体、抗原もしくは

-20

抗体 - 抗原複合体の量を化学的または物理的手段により 検出し、これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製 した標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測 定法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合 法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に 用いられるが、感度、特異性の点で、後述するサンドイ ッチ法を用いるのが特に好ましい。標識物質を用いる測 定法に用いられる標識剤としては、放射性同位元素、酵 素、蛍光物質、発光物質などが挙げられる。放射性同位 元素としては、例えば ['*'])、 ('''])

【'H】、【'C】などが、上記酵素としては、安定で比活性の大きなものが好ましく、例えばβーガラクトシダーゼ、βーグルコシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、パーオキシダーゼ、リンゴ酸脱水素酵素等が、蛍光物質としては、フルオレスカミン、フルオレッセンイソチオシアネートなどが、発光物質としては、ルミノール、ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなどがそれぞれ挙げられる。さらに、抗体あるいは抗原と標識剤との結合にピオチンーアピジン系を用いることもできる。

【0069】抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物 理吸着を用いてもよく、また通常蛋白質あるいは酵素等 を不溶化、固定化するのに用いられる化学結合を用いる 方法でもよい。担体としては、アガロース、デキストラ ン、セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレン、ポ リアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あるいはガ ラス等が挙げられる。サンドイッチ法においては不溶化 した抗G蛋白質共役型レセプター抗体に被検液を反応さ せ(1次反応)、さらに標識化抗G蛋白質共役型レセプ ター抗体を反応させ(2次反応)たのち、不溶化担体上 の標識剤の活性を測定することにより被検液中のG蛋白 質共役型レセプター量を定量することができる。1次反 応と2次反応は逆の順序に行っても、また、同時に行な ってもよいし時間をずらして行なってもよい。標識化剤 および不溶化の方法は前記のそれらに準じることができ る。また、サンドイッチ法による免疫測定法において、 固相用抗体あるいは標識用抗体に用いられる抗体は必ず しも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等 の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。本 発明のサンドイッチ法によるG蛋白質共役型レセプター 40 の測定法においては、1次反応と2次反応に用いられる 抗G蛋白質共役型レセプター抗体はG蛋白質共役型レセ プターの結合する部位が相異なる抗体が好ましく用いら れる。即ち、1次反応および2次反応に用いられる抗体 は、例えば、2次反応で用いられる抗体が、G蛋白質共 役型レセプターの C端部を認識する場合、1次反応で用 いられる抗体は、好ましくはC端部以外、例えばN端部 を認識する抗体が用いられる。

【0070】本発明のG蛋白質共役型レセプター抗体をサンドイッチ法以外の測定システム、例えば、競合法、

イムノメトリック法あるいはネフロメトリーなどに用い ることができる。競合法では、被検液中の抗原と標識抗 原とを抗体に対して競合的に反応させたのち、未反応の 標識抗原と(F)と抗体と結合した標識抗原(B)とを 分離し(B/F分離)、B, Fいずれかの標識量を測定 し、被検液中の抗原量を定量する。本反応法には、抗体 として可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレング リコール、前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相 法、および、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あ るいは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体として 固相化抗体を用いる固相化法とが用いられる。イムノメ トリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定 量の標識化抗体に対して競合反応させた後固相と液相を 分離するか、あるいは、被検液中の抗原と過剰量の標識 化抗体とを反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標 識化抗体を固相に結合させたのち、固相と液相を分離す る。次に、いずれかの相の標識量を測定し被検液中の抗 原量を定量する。また、ネフロメトリーでは、ゲル内あ るいは溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の沈降 物の量を測定する。被検液中の抗原量僅かであり、少量 の沈降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用 するレーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。 【0071】これら個々の免疫学的測定法を本発明の測 定方法に適用するにあたっては、特別の条件、操作等の 設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の 条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えてG蛋 白質共役型レセプターの測定系を構築すればよい。これ らの一般的な技術手段の詳細については、総説、成書な どを参照することができる [例えば、入江 寛編「ラジ オイムノアッセイ〕(講談社、昭和49年発行)、入江 **寛編「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54** 年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(医学書 院、昭和53年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定 法」(第2版)(医学書院、昭和57年発行)、石川栄 治ら編「酵素免疫測定法」(第3版)(医学書院、昭和 6 2 年発行)、「Methods in ENZYMOLOGY」 Vol. 70(1mm unochemical Techniques(Part A))、同書 Vol. 73(Immu nochemical Techniques (Part B))、 同書 Vol. 74 (Immu nochemical Techniques (Part C))、 同書 Vol. 84(Immu nochemical Techniques (PartD: Selected Immunoassay s))、 同書 Yol. 92(Immunochemical Techniques(Part E:Monoclonal Antibodies and General Immunoassay Me thods))、 同書 Yol. 121(Immunochemical Techniques (Part 1: Hybridoma Technology and Monoclonal Antibo dies))(以上、アカデミックプレス社発行)など参照)。 以上のように、本発明のG蛋白質共役型レセプター抗体 を用いることによって、G蛋白質共役型レセプターを感

【0072】本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IUPAC-IUB

度良く定量することができる。

•	วง ,		30 .
Commission on Bio	chemical Nomenclature による略号あ		'd N T P : デオキシリボヌクレオシド 5'-
るいは当該分野に	おける慣用略号に基づくものであり、		トリフォスフェート
その例を下記する	。またアミノ酸に関し光学異性体があ	•	I P T G : イソプロピルーβ-D-チオーガラ
り得る場合は、特	に明示しなければL体を示すものとす		クトピラノシド
る。			X-gal : 5-プロモ-4-クロロ-3イン
DNA	: デオキシリボ核酸	•	ドリルーβーDーガラクトシド
c DNA	: 相補的デオキシリボ核酸		【0075】本願明細書の配列表の配列番号は、以下の
	アデニン		配列を示す。
	チミン		〔配列番号: 1〕本発明のヒト型G蛋白質共役型レセプ
	グアニン	10	ター蛋白質の全アミノ酸配列を示す。
	シトシン		[配列番号: 2] 本発明のヒト型G蛋白質共役型レセプ
RNA	: リボ核酸		ター蛋白質をコードする塩基配列を示す
mRNA	:メッセンジャーリボ核酸・		。〔配列番号:3〕実施例2で用いたプライマーro-
dATP	: デオキシアデノシン三リン酸		5 i F 3 の配列を示す。
dTTP	: デオキシチミジン三リン酸		〔配列番号:4〕実施例2で用いたプライマーro-5
	・デオキシグアノシン三リン酸		iRの配列を示す。
•	•		「配列番号:5〕実施例4で用いたプライマーro-5
	:デオキシシチジン三リン酸		iR2の配列を示す。
	: アデノシン三リン酸		
[0.073]		00	〔配列番号:6〕実施例4で用いたプライマーro-5
EDTA	: エチレンジアミン四酢酸	20	
SDS	:ドデシル硫酸ナトリウム		(配列番号:7) 実施例5で用いたプライマーEM-L
EIA	: エンザイムイムノアッセイ		Iの配列を示す。
-	: グリシン		〔配列番号:8〕実施例5で用いたプライマーro-5
Ala.	: アラニン		i F 5 の配列を示す。
Val	: パリン		[配列番号:9] 実施例5で用いたプライマーro-5
Leu	: ロイシン		i F 6 の配列を示す。
Ile :	: イソロイシン		〔配列番号:10〕実施例6で用いたプライマーBL5
Ser .	: セリン		- 5 A の配列を示す。
Thr	: スレオニン		(配列番号:11) 実施例6で用いたプライマーBL5
Суs	: システイン	. 30	- Aの配列を示す。
Met	: メチオニン		(配列番号:12) 参考例4で得られたpuD-BL5
Glu	: グルタミン酸		に含まれるウサギ胃幽門部平滑筋由来G蛋白質共役型レ
Asp	: アスパラギン酸		セプター蛋白質 c DNA断片にコードされるウサギ胃幽
[0074]			門部平滑筋由来G蛋白質共役型レセプター蛋白質の部分
Lys	: リジン		アミノ酸配列を示す。
Arg	: アルギニン		〔配列番号:13〕参考例4で得られたpuD-BL5
	: ヒスチジン		に含まれるウサギ胃幽門部平滑筋由来G蛋白質共役型レ
Phe	: フェニルアラニン		セプター蛋白質 c DNA断片の塩基配列を示す。
Tyr	: チロシン		〔配列番号:14〕参考例1において用いられた、ウサ
Trp	: トリプトファン	4 N	ギ型G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードするcD
Pro	:プロリン	3,0	NAのクローニングに使用した合成DNAの塩基配列を
	: アスパラギン		下す。
Asn	•		
Gln	:グルタミン		〔配列番号:15〕参考例1において用いられた、ウサ
pGlu	: ピログルタミン酸		ギ型 G 蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする c D
М е ·	:メチル基		NAのクローニングに使用した合成DNAの塩基配列を
Εt	: エチル基		示す。後述の実施例6で得られた形質転換体エシェリヒ
Bu	:ブチル基		ア コリ (Escherichia coli) JM109/phBL5
Ρh	: フェニル基		は、平成8年2月13日から通商産業省工業技術院生命
TC	: チアゾリジン-4 (R) -カルボキ	-	工学工業技術研究所(NIBH)に寄託番号FERM
サミド基	•	50	BP-5392として寄託されている。

37

[0076]

(実施例)以下に参考例および実施例を示して、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。 ,

[0077]

【参考例1】 G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードするDNAを増幅させるための合成DNAプライマーの製造

公知のヒト由来ガラニンレセプター(HUMGALAR EC)、ラット由来α-1B-アドレナジックレセプタ (RATADR1B)、ヒト由来β-1-アドレナジ ックレセプター(HUMADRB1)、ウサギ由来IL -8レセプター(RABIL8RSB)、ヒト由来オピ オイドレセプター(HUMOPIODRE)、ウシ由来 サブスタンスKレセプター(BTSKR)、ヒト由来ソ マトスタチンレセプター-2 (HUMSRI2A)、ヒ ト由来ソマトスタチンレセプター-3 (HUMSSTR 3Y)、ヒト由来ガストリンレセプター(HUMGAR E)、ヒト由来コレシストキニンAレセプター(HUM CCKAR)、ヒト由来ドバミンレセプター-D5 (H 20 UMD1B)、ヒト由来セロトニンレセプター5HT1 E (HUM5HT1E)、ヒト由来ドバミンレセプター D4 (HUMD4C)、マウス由来セロトニンレセプタ --2 (MMSERO)、ラット由来 $\alpha-1$ A-アドレ ナジックレセプター (RATADRA1A) およびラッ ト由来ヒスタミンH2レセプター(S57565)の第 2 膜貫通領域付近のアミノ酸配列をコードする c D N A の塩基配列を比較し、類似性の高い部分を見いだした。

[0078] また、公知のヒト由来ガラニンレセプター (HUMGALAREC)、ラット由来A1アデノシン 30 レセプター (RAT1ADREC)、プタ由来アンジオ テンシンレセプター (PIGA2R)、ラット由来セロ トニンレセプター (RAT5HTRTC)、ヒト由来ド

パミンレセプター(S58541)、ヒト由来ガストリ ンリリーシングペプチドレセプター(HUMGRP R)、マウス由来GRP/ボンベシンレセプター(MU SGRPBOM)、ラット由来バスキュラータイプ1ア ンジオテンシンレセプター (RRVT1AIIR)、ヒ ト由来ムスカリニックアセチルコリンレセプター(HS HM4)、ヒト由来β-1アドレナジックレセプター (HUMDRB1)、ヒト由来ガストリンレセプター (HUMGARE)、ラット由来コレシストキニンレセ プター(RATCCKAR)、ラット由来リガンド不明 レセプター(S59748)、ヒト由来ソマトスタチン レセプター(HUMSST28A)、ラット由来リガン ド不明レセプター(RNGPROCR)、マウス由来ソ マトスタチンレセプター1 (MUSSRI1A)、ヒト 由来α-A1-アドレナジックレセプター(HUMA1 AADR)、マウス由来デルタオピオイドレセプター (S66181) およびヒト由来ソマトスタチンレセプ ター-3 (HUMSSTR3Y) の第7膜貫通領域付近 のアミノ酸配列をコードするcDNAの塩基配列を比較 し、類似性の高い部分を見いだした。

【0079】上記の()内の略語はDNASIS Gene/Proteinシークエンスデータベース(CD019、日立ソフトウエアエンジニアリング)を用いて GenBank/EMBL Data Bank を検索した際に示される整理番号であり、通常エントリーネームと呼ばれるものである。特に、多くのレセプター蛋白質をコードするcDNAで一致する塩基部分を基準とし、その他の部分においてもなるべく多くのレセプターcDNAと配列の一致性を高めるために混合塩基の導入を計画した。この配列をもとに、共通する塩基配列に相補的である配列番号:14または配列番号:15で表わされる塩基配列を有する合成DNA2本を作成した。

5'-GYCACCAACNWSTTCATCCTSWNHCTG-3'
(SはGまたはCを示し、YはCまたはTを示し、WはAまたはTを示し、HはA、CまたはTを示し、NはIを示す。) (配列番号:14)
5'-ASNSANRAAGSARTAGANGANRGGRTT-3'
(RはAまたはGを示し、SはGまたはCを示し、NはIを示す。)

S、Y、W、H、RおよびSは、合成時に複数の塩基に 40 混合して合成する。

[0.800]

【参考例2】 ウサギ胃幽門部平滑筋からのpoly(A)'R NA画分の調製およびcDNAの合成

ウサギ胃幽門部平滑筋よりグアニジンイソチオシアネート法により Total RNAを調製後 (Kaplan B.B. et a l., Biochem. J. 183, 181-184 (1979))、mRNA精製キット (ファルマシア社)を用いて、poly(A)'RNA画分を調製した。次に、poly(A)'RNA画分 5 μ g にプライマーとしてランダムDNAへキサマー (BRL 50

社)を加え、モロニイマウス白血病ウイルスの逆転写酵素 (BRL社)により、添付パッファーを用いて相補DNAを合成した。反応後の産物はフェノール:クロロホルム (1:1) で抽出し、エタノール沈殿を行なった後、 30μ 1のTEに溶解した。

(配列番号:15)

[0081]

【参考例3】ウサギ胃幽門部平滑筋由来cDNAを用いたPCR法による受容体cDNAの増幅と塩基配列の決定

参考例 2 でウサギ胃幽門部平滑筋より調製した c DNA $1 \mu 1$ を鋳型として使用し、参考例 1 で合成したDN

Aプライマーを用いてPCR法による増幅を行なった。 反応液の組成は、合成DNAプライマー(5 プライマー配列および3 プライマー配列)各 $100\,\mathrm{pM}$ 、 $0.2\,\mathrm{5mM}$ dNTPs、Taq DNA polymerase $1\,\mu$ l および酵素に付属のバッファー $10\,\mu$ l で、総反応溶液量は $100\,\mu$ l とした。増幅のためのサイクルはサーマルサイクラー(パーキン・エルマー社)を用い、 $96\,\mathrm{C}$ ・ $30\,\mathrm{D}$ 、 $45\,\mathrm{C}$ ・ $1\,\mathrm{D}$ 、 $60\,\mathrm{C}$ ・ $3\,\mathrm{D}$ のサイクルを $2\,\mathrm{D}$ もした。増幅産物の確認は $1.2\,\mathrm{W}$ アガロースゲル電気泳動およびエチジウムプロミド染色によって行 $10\,\mathrm{C}$ なった。

[0082]

【参考例4】PCR産物のプラスミドベクターへのサブ クローニングおよび挿入 c DNA部分の塩基配列の解読 による新規レセプター候補クローンの選択 参考例3で行なったPCR後の反応産物は1.4%のア ガロースゲルを用いて分離し、バンドの部分をカミソリ で切り出した後、エレクトロエリューション、フェノー ル抽出、エタノール沈殿を行ってDNAを回収した。T Aクローニングキット (インピトロゲン社) の処方に従 20 い、回収したDNAをプラスミドベクターpCR^TIIへ サプクローニングした。これを大腸菌 J M 1 0 9 compe tent cell (宝酒造株式会社) に導入して形質転換した のち、cDNA挿入断片を持つクローンをアンピシリ ン、IPTGおよびX-galを含むLB寒天培地中で 選択し、白色を呈するクローンのみを滅菌した爪楊枝を 用いて分離し、形質転換体を複数得た。個々のクローン をアンピシリンを含むLB培地で一晩培養し、自動プラ スミド抽出装置 P I - 100 (クラボウ社) を用いてプ ラスミドDNAを調製した。調製したDNAの一部を用 30 いてEcoRIによる切断を行い、挿入されているcD NA断片の大きさを確認した。残りのDNAの一部をさ らにRNase処理、フェノール・クロロフォルム抽出 し、エタノール沈殿によって濃縮した。

【0083】塩基配列の決定のための反応は DyeDeoxy Terminator Cycle Sequencing Kit (ABI社) を用い て行い、蛍光式自動シーケンサーを用いて解読した。得 られた塩基配列を基に、DNASIS(日立システムエ ンジニアリング社)を用いてホモロジー検索を行なった 結果、サブスタンスKレセプター蛋白質をコードするク 40 ローンが全体の約6割存在することが判明した。そこ で、高頻度にクローニングされてくるサブスタンスKレ セプター蛋白質のクローンを除くため、参考例3で得ら れたPCR産物を、制限酵素ApalまたはBbslで 消化した。ApalおよびBbslは、ウサギサブスタ ンスKレセプター蛋白質をコードするDNAを切断する ので該DNAを断片化させることができる。このように してサプスタンスKレセプター蛋白質をコードするDN Aを除去した後、残ったPCR産物を上記の方法でクロ ーニングし、塩基配列を決定した。これらを基に、上記 50

の方法でホモロジー検索を行った結果、形質転換体エシ ェリヒア コリ (Escherichia coli) JM109/pu D-BL5の保有するプラスミドに挿入されたcDNA 断片が新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードす ることが分かった。該cDNA断片の塩基配列を〔図 4〕に示した。さらに確認するために、DNASIS (日立システムエンジニアリング社) を用い、塩基配列 をアミノ酸配列に変換した後〔図4〕、疎水性プロット 〔図5〕を行なった結果、G蛋白質共役型レセプター蛋 白質であることを示す疎水性ドメインが存在することが ' 確認された。また、アミノ酸配列に基づくホモロジー検 索を行なった結果、例えば、ヒト由来ヒスタミンH.レ セプター蛋白質(JH0449)と32.6%、マウス 由来β₁-アドレナリンレセプター蛋白質(S0026 0) と27.7%、ラット由来ドーパミンD レセプタ 一蛋白質 (S11378) と, 28.8%、ヒト由来 a 1 C-アドレナリンレセプター蛋白質(JN0765) と27.9%、マウス由来サブスタンスKレセプター蛋 白質(S20303)と22. 4%、ヒト由来 μタイプ オピオイドレセプター蛋白質(S41075)と24. 4%のホモロジーを有する新規なレセプター蛋白質であ ることが判明した。上記の()内の略語は、NBRF -PIR (National Biochemical Research Foundation - Protein Information Resource) にデータとして登 ・録される際の整理番号であり、通常 Accession Number と呼ばれるものである。

【0084】実施例1

ヒト胃 poly(A) RNAからのヒト胃由来 c DNAの合成: ヒト胃 poly(A) RNA (ニッポンジーン社) 5μ gにプライマーとしてランダムDNAへキサマー (BR L社、米国) を加え、モロニイマウス白血病ウイルスの逆転写酵素 (BRL社) によりヒト胃由来 c DNAを合成した。得られたヒト胃由来 c DNAをフェノール: クロロホルム (1:1) で抽出し、エタノール沈殿に付した後、 50μ 1 の蒸留水に溶解した。

【0085】実施例2 ヒト胃由来cDNAからPCR法によるヒト型G蛋白質 共役型レセプターcDNA断片の増幅:実施例1で製造 したヒト胃cDNA 0.5 μ 1 を鋳型とし、参考例4で 得られたウサギ型G蛋白質共役型レセプターcDNA配 列(プラスミドpDu-BL5に組込まれたDNA)の 内の第2膜貫通領域付近と第5膜貫通領域付近の配列を 参照して合成したプライマーro-5 i F3(配列: 5'-TCCTCCTGGGACTCATCATCAT GC-3'、配列番号:3)およびプライマーro-5 iR(配列:5'-AATCCCCACCATCACA GACCCAGGAGTGAAGA-3'、配列番号: 4)を反応液中でそれぞれ200nMとなるよう用い て、PCR反応を行なった。該PCR反応においては、 反応液はDNApolymerase EXTaq(宝酒造)を用

い、これに添付のパッファー2.5μ1とdNTP 20 $0 \mu M$ を加え水で $25 \mu l$ として調製した。該 P C R 反 ・応においてはサーマルサイクラーは GeneAmp9600 (パー キンエルマー社)を用い、96℃・1分後、94℃・3 0秒、68℃・2分のサイクルを31回繰り返した。得 られた増幅産物を1.2%アガロース電気泳動に付し、 エチジウムプロマイド染色し約410bp のパンドを 切り出し、遠心濾過チューブ(ミリポア社)で遠心濾過 し、フェノール抽出次いでエタノール沈殿を行なってD NAを回収した。回収したDNAをTAクローニングキ ット (Invitrogen社) のマニュアルに従い、プラスミド ベクターpCRTIIへサプクローニングし、大腸菌JM 109に導入し、得られた形質転換体をアンピシリンを 含むLB培地で培養後、自動プラスミド抽出器(クラボ ウ社) でプラスミドを得た。このプラスミドをDye Term inator Cycle Sequencing Kit (ABI社) を用い、マ ニュアルに従い反応させ、塩基配列を蛍光自動DNAシ ーケンサー (ABI社) により解読した。解読した塩基 配列を〔図3〕の上段に示す。また、ウサギ型G蛋白質 共役型レセプターCDNA配列を〔図3〕の下段に示 す。〔図3〕から、本発明のヒト型G蛋白質共役型レセ プターcDNA配列は、ウサギ型G蛋白質共役型レセプ ター c D N A 配列の対応する部分と90%の相同性を有 していることが分かった。

【0086】実施例3 ヒト小脳 poly(A) RNA画分 からの c D N A の合成:ヒト小脳 poly(A) R N A (二 ッポンジーン社) 1μgから Marathon cDNAamplificat ion kit (Clontech社) により、マニュアルにしたがっ て二本鎖のcDNAを合成し、トリシン-EDTAバッ ファー10μ1に溶解した。このうち1μ1をさらにト リシン-EDTAバッファーで50倍に希釈した。

【0087】実施例4

ヒト小脳 c D N A からの 5 側配列の増幅:まず 5 側の 配列を増幅するために、実施例2で明らかとなった塩基 配列を利用して第5膜貫通領域付近にプライマーro-5 i R 2 (配列: 5'-AACCTGCCATAAAC AAGGTGGTCC-3'、配列番号:5)、プライ マーro-5iR4(配列:5'-ATTCCATCT GCATAGGCCTCTGAG-3'、配列番号: 6) を合成した。実施例3において Marathon cDNA amp 40 lification kit により製造した50倍希釈のcDNA 溶液 5 μ] を鋳型とし、プライマーには r o-5 j R 2 とキッド付属のアダプタープライマーAP1とを反応液 中でそれぞれ200nMとなるように用いて、PCR反 応を行なった。なお、反応液はDNA polymerase とし てEXTag(宝酒造)を用い、 Marathon cDNA amplifi cation kit に添付のバッファー5 μ] を加え、dNT Ρを200μΜとなるように加え、水で50μ1となる ように加え調製した。PCR反応は、サーマルサイクラ ー (パーキンエルマー社) を用い、9.4 $℃ \cdot 1$ 分後、9.50 BI社) により解読した。ここにおいて、実施例4 の

4℃・30秒、72℃・4分のサイクルを5回、94℃ ・30秒、70℃・4分のサイクルを5回、94℃・3 0秒、68℃・4分のサイクルを25回繰り返した。さ らにこの反応液をトリシン-EDTAバッファーで50 倍に希釈したもの5µlを鋳型として、プライマーをA P2 (キット付属のアダプタープライマー)とro-5 i R 4 の組み合わせに換え、9 4 ℃・1 分後、9 4 ℃・ 30秒、68℃・3分のサイクルを28回繰り返した。 増幅産物に酢酸アンモニアを加えてエタノール沈殿した ものを鋳型として、DyeTerminator Cycle Sequencing K it (ABI社)を用い、マニュアルに従い反応させ、蛍 光自動DNAシーケンサー(ABI社)により解読し た。その結果、得られたDNAは、実施例2で明らかと なった塩基配列の5'上流域に約340bpにわたって 新たな配列を有していることが分かった。

. . .

【0088】実施例5

ヒトゲノムDNAからPCR法を用いた受容体DNAの 3'側の配列の取得:ヒトゲノムライブラリー(クロー ンテック社), EMBL3ゲノミックライプラリー(ク 20 ローンテック社)から次の手法で、ヒト型全長を取得し た。まずEMBL3ペクターのレフトアームに特異的な プライマーEM-L1(配列:5'-GGTGTCCG ACTTATGCCCGAGAAGATGTTGAGC AA-3'、配列番号:7) および3'側の増幅のため にro-5iF5 (配列:5'-GTATGATCAG ATCGGTGGAGAACTGCTGG-3'、配列 番号: 8) および ro-5 j F 6 (配列: 5'-TCT ATGTTGGTCGGTCCCTGGAGCATTT G-3、配列番号:9)を合成した。これらおよび G 30 eneAmp9600 (パーキンエルマー社) を用いてPCR反応 を行った。なお、鋳型となるファージ液は99℃で15 分間熱変性を行った後に遠心した上清を各反応チューブ あたり1μ1用いた。PCR反応の反応液は GeneAmp96 00に添付のパッファー2.5 μ 1, dNTPを200 μ Mとなるように加え、プライマーを200nMとなるよ うに加え、水で25μ1として調製した。3'側の増幅 ·は、プライマーにはro-5iF5とEM-L1を用い、 温度条件94℃・1分後、98℃・10秒、68℃・1 5分のサイクルを30回繰り返した。この反応液をTE バッファーで100倍に希釈したもの2.5μ1を鋳型 として、プライマーをro-5iF6とEM-L1との組 み合わせに換え、温度条件 9 4 ℃・1 分後、 9 8 ℃・1 0秒、68℃・15分のサイクルを24回繰り返した。 得られた増幅産物を1.2%アガロース電気泳動、エチ ジウムプロマイド染色し約2200bpのバンドを切り 出した。DNAを実施例2と同様の方法で回収し、プラ スミドベクターpCR^{**}11ヘサプクローニングし、Dye Terminator Cycle Sequencing Kit (ABI社) でマニ ュアルに従い反応し、蛍光自動DNAシーケンサー(A

- 利急 シーキ

5'側配列とあわせてヒト型G蛋白質共役型レセプター の全アミノ酸配列(配列番号:1)の全コード領域を含じ むと考えられるゲノムDNAおよび c DNA由来の配列 (配列番号:2) が得られた。塩基配列とそれがコード するアミノ酸配列を〔図1〕に示す。疎水性プロットを 行なったところ、TM1~TM7で示す疎水性ドメイン が存在することが確認された〔図2〕。

... .

【0089】実施例6

ヒト小脳由来cDNAからPCR法を用いたcDNAの 全コード領域を含むDNA断片の増幅:実施例4で製造 10 したヒト小脳 c DNAを鋳型として、ヒト小脳由来G蛋 白質共役型レセプター蛋白質の全アミノ酸配列をコード するcDNA断片の増幅を行った。まず実施例3で明ら かとなったcDNAの配列を基に、プライマーBL5-5A(配列: 5'-AGATCTCGAGGTGTCC GAGTGGCTATGTAT-3,配列番号:10) およびプライマーBL5-A(配列:5'-GCCTA CTCACTTTCTTTTCC-3、配列番号:1 1) を合成した。上記BL 5-5 A は受容体 c D N A の スタートコドンを含み、制限酵素Xhol部位を付加し 20 伝子治療等に用いることができる。特に、G蛋白質共役 た-15~+6 (スタートコドンATGのAを+1とす る) に対応するセンス配列で、BL5-Aは受容体cD NAのストップコドンを含む+849~+869に対応 するアンチセンス配列である。 PCR反応は、実施例1 において Marathon cDNA amplification kit により調 製したcDNAをトリシン-EDTAパッファーで10 0倍に希釈したもの2.5μ1を鋳型として、実施例2/ と同様の方法で反応液を調製し、94℃・1分、98℃、4 トポロジー:直鎖状 : 10秒、52℃:20秒、68℃:1分のサイクルを : 配列の種類:ペプチド

動に付し、エチジウムプロマイド染色し、約900bp のバンドを切り出し、実施例3と同様の方法でDNAを 回収し、プラスミドベクターpCRITIIへサブクローニ ングし、プラスミドゥカBL5を得た。これを大腸菌」 M109に導入し、Escherichia coli JM109/p hBL5を製造した。得られた形質転換体に挿入された cDNA断片の配列を解析した。その結果、このDNA 断片はヒト型G蛋白質共役型レセプター c DNAの全コ ード領域(配列番号:1)を含む断片であることが分か った。

[00.90]

【発明の効果】本発明のG蛋白質共役型レセプター蛋白 質および該蛋白質をコードするDNAは、①リガンドの 決定、②抗体および抗血清の入手、③組み替え型レセプ ター蛋白質の発現系の構築、④同発現系を用いたレセプ ジター結合アッセイ系の開発と医薬品候補化合物のスクリ ーニング、⑤構造的に類似したリガンド・レセプターと の比較にもとづいたドラッグデザインの実施、⑥遺伝子 診断におけるプローブ、PCRプライマーの作成、⑦遺 型のレセプターの構造・性質の解明はこれらの系に作用 するユニークな医薬品の開発につながる。

[0091]

· 【配列表】

【配列番号:1】

配列の長さ:306

配列の型:アミノ酸

配列

Met Tyr Ser Phe Met Ala Gly Ser Ile Phe Ile Thr lle Phe Gly Asn (4) The production of \$50.
(4) Appendix \$10. The product of \$15.6. Leu Ala Met lle lle Ser lle Ser Tyr Phe Lys Gln Leu His Thr Pro Thr Asn Phe Leu lle Leu, Ser Met Ala lle Thr Asp Phe Leu Leu Gly Phe Thr lle Met Pro Tyr Ser Met lle Arg Ser Val Glu Asn Cys Trp 55 . Tyr Phe Gly Leu Thr Phe Cys Lys lle Tyr Tyr Ser Phe Asp Leu Met

3 4 回繰り返した。 増幅産物を 2 % アガロース電気泳 30

Committee of the Commit

70 75

Leu Ser Ile Thr Ser lle Phe His Leu Cys Ser Val Ala lle Asp Arg

Phe Tyr Ala lle Cys Tyr Pro Leu Leu Tyr Ser Thr Lys Ile Thr lle 100 105

85 . 90

Pro Val lie Lys Arg Leu Leu Leu Cys Trp Ser Val Pro Gly Ala 120

Phe Ala Phe Gly Val Val Phe Ser Glu Ala Tyr Ala Asp Gly 11e Glu

Gly Tyr Asp lie Leu Val Ala Cys Ser Ser Ser Cys Pro Val Met Phe

[0092]

[0093]

【配列番号:3】

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

配列

【配列番号:2】

```
155
                                                            160
              145
                             150
              Asn Lys Leu Trp Gly Thr Thr Leu Phe Met Ala Gly Phe Phe Thr Pro
               . 165
                                         170 175
              Gly Ser Met Met Val Gly lle Tyr Gly Lys lle Phe Ala Val Ser Arg
                       180
              Lys His Ala His Ala "lle Asn' Asn Leu Arg Glu Asn Gln Asn Asn Gln
                    195 200
              Yal Lys Lys Asp Lys Lys Ala Ala Lys Thr Leu Gly 11e Yal 11e Gly
                 210 215
                                               220
              Val Phe Leu Leu Cys Trp Phe Pro Cys Phe Phe Thr Ile Leu Leu Asp
                           230 235 240 240
              Pro Phe Leu Asn Phe Ser Thr Pro Val Val Leu Phe Asp Ala Leu Thr
             250 245 255
           Trp Phe Gly Tyr Phe Asn Ser Thr Cys Asn Pro Leu lle Tyr Gly Phe
             260 265
                                                     270
          Phe Tyr-Pro Trp Phe Arg Arg Ala Leu Lys Tyr lle Leu Leu Gly Lys
            285
             lle Phe Ser Ser Cys Phe His Asn Thr lle Leu Cys Met Gln Lys Glu
                                             300
               290
                          295
                                           CONTRACTOR OF A STATE
             Ser Glu
             305 医生态器
                                          鎖の数:二本鎖
                                          配列の種類: cDNA
配列の長さ:918
                                          特徴を決定した方法: S コークラン コード
配列の型:核酸
                       19 at 5 (5) 数据的 数据。
                                           ATGTATTCAT TTATGGCAGG ATCCATATTC ATCACAATAT TTGGCAATCT-TGCCATGATA - 560 7 7
              ATTTCCATTT CCTACTTCAA GCAGCTTCAC ACACCAACCA ACTTCCTCAT CCTCTCCATG 120 124
              GCCATCACTG ATTTCCTCCT GGGATTCACC ATCATGCCAT ATAGTATGAT CAGATCGGTG 180 ...-
              GAGAACTGCT GGTATTTTGG GCTTACATTT TGCAAGATTT ATTATAGTTT TGACCTGATG 240
              CTTAGCATAA CATCCATTTT TCATCTTTGC TCAGTGGCCA TTGATAGATT TTATGCTATA 300
              TGTTACCCAT. TACTTTATTC CACCAAAATA ACTATTCCAG TCATTAAAAG ATTGCTACTT 360
              CTATGTTGGT CGGTCCCTGG AGCATTTGCC TTCGGGGTGG TCTTCTCAGA GGCCTATGCA
              GATGGAATAG AGGGCTATGA CATCTTGGTT GCTTGTTCCA GTTCCTGCCC AGTGATGTTC
              AACAAGCTAT GGGGGACCAC CTTGTTTATG GCAGGTTTCT TCACTCCTGG GTCTATGATG
              GTGGGGATTT ATGGCAAAAT TTTTGCAGTA TCCAGAAAAC ATGCTCATGC CATCAATAAC
                                                                 660
              TTGCGAGAAA ATCAAAATAA TCAAGTGAAG AAAGACAAAA AAGCTGCCAA AACTTTAGGA
              ATAGTGATAG GAGTTTTCTT ATTATGTTGG TTTCCTTGTT TCTTCACAAT TTTATTGGAT
                                                                 720
              CCCTTTTTGA ACTTCTCTAC TCCTGTAGTT TTGTTTGATG CCTTGACATG GTTTGGCTAT
                                                                 780
              TTTAACTCCA CATGTAATCC GTTAATATAT GGTTTCTTCT ATCCCTGGTT TCGCAGAGCA
              CTGAAGTACA TTTTGCTAGG TAAAATTTTC AGCTCATGTT TCCATAATAC TATTTTGTGT
              ATGCAAAAAG AAAGTGAG
                                                                 918
                                          TCCTCCTGGG ACTCATCATC ATG
                                          C 24
                                           [0094]
配列の長さ:24
                                           【配列番号: 4】
                                          配列の長さ:32
トポロジー:直鎖状
                                          配列の型:核酸
配列の種類:他の核酸 合成DNA
                                          鎖の数:一本鎖
```

50 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AATCCCCACC ATCACAGACC CAG

GAGTGAA GA 32 '

配列の種類:他の核酸 合成DNA

【配列番号:5】 配列の長さ:24

配列の型:核酸 鎖の数:,一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AACCTGCCAT AAACAAGGTG GTCC

[0096]

【配列番号:6】

配列の長さ:24

配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

ATTCCATCTG CATAGGCCTC TGAG

[0097]

【配列番号:7】

配列の長さ:35

配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

GGTGTCCGAC TTATGCCCGA GAAGATGTTG AGCAA 35 30 GCCTACTCAC TTTCTTTTTG C 21

[0098]

【配列番号:8】

配列の長さ:29

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列

Ala Val Thr Asp Phe Leu Leu Gly Leu Ile Ile Met Pro Tyr Ser Met

10

Val Arg Ser Val Glu Asn Cys Trp Tyr Phe Gly Leu Ala Phe Cys Lys

20

lle His Tyr Ser Phe Asp-Leu Met Leu Ser lle Thr Ser lle Phe His

40

55

60

Arg Tyr Ser Thr Lys Met Thr lle Pro Val Ile Lys Arg Leu Val Phe

Leu Cys Trp Ser Val Pro Gly Ala Phe Ala Phe Gly Val Val Phe Ser 85

Glu Ala Tyr Ala Asp Gly lle Glu Gly Tyr Asp Thr Leu Yal Ala Cys

GTATGATCAG ATCGGTGGAG AACTGCTGG [0099]

【配列番号:9】 配列の長さ:29

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

10 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

TCTATGTTGG TCGGTCCCTG GAGCATTTG

, [0100]

【配列番号:10】

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

20 配列

AGATCTCGAG GTGTCCGAGT GGCTATGTAT

: [0101]

【配列番号:11】

.配列の長さ:21

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

[0102]

【配列番号:12】

配列の長さ:225

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

1

. . . 5

25

Leu Cys Ser Val Ala Ile Asp Arg Phe Tyr Ala Ile Cys Tyr Pro Leu

90

•	49	50
	100	105 110
	Ser Ser Ser Cys Pro Val Thr Phe	Asn Lys Leu Trp Gly Thr Thr Leu
	115 120	· ·
	Phe Met Ala Gly Phe Phe Thr Pro	Gly Ser Val Met Val Gly lle Tyr
	130 135	140
	•	Lys His Ala Leu Ala lle Asn Asn
	145 150	155 160
		Met Lys Lys Asp Thr Lys Ala Ala
	165	170 175
	Lys Thr Leu Gly lle Val Met Gly	
, ,	180	185 190
	•	Pro Phe Leu Asn Phe Ser Thr Pro
	195 200	
	-	Trp Phe Gly Tyr Phe Asn Ser Thr
•	210 215	220
		220
101001	Cys Renard Renar	鎖の数:二本鎖
(0103)	10	トポロジー:直鎖状
【配列番号:13】		配列の種類:cDNA
配列の長さ:675		20 特徴を決定した方法: S
配列の型:核酸	阿河	20 特徴を保定した方法・3
	日にグリ	C ATCATGCCAT ACAGTATGGT CAGATCAGTG 60
•		C TGCAAGATTC ATTATAGTTT TGACTTGATG 120
		C TCAGTGGCCA TTGATAGATT TTATGCTATC 180
		G ACGATCCCAG TGATTAAACG GTTGGTTTTT 240
	·	A TTTGGCGTGG TTTTCTCGGA AGCCTATGCA 300
		T GCTTGTTCCA GCTCCTGCCC AGTGACGTTC 360
		G GCAGGTTTCT TCACTCCTGG GTCTGTGATG 420
		A. TCCAGAAAAC. ATGCTCTTGC- AATTAACAAC. 480
	, ,	G AAAGACACAA AAGCAGCCAA AACTTTAGGA 540
• •		G TTTCCCTGTT TCTTCACGAT TTTGTTGGAT 600
	•	T TTATTTGATG CCTTGACATG GTTTGGCTAT 660
	TTTAACTCCA CATGT	675
[0104]	Trimeron chia	
【配列番号:14】		配列の種類:他の核酸 合成DNA
配列の長さ:27		配列の特徴:RはAまたはGを示し、SはGまたはCを
配列の型:核酸	•	示し、NはIを示す。
鎖の数:一本鎖		配列
トポロジー:直鎖状	•	ASNSANRAAG SARTAGANGA NRGGRTT 27
	、 g酸 合成DNA	
		: (図1)実施例6で得られた、本発明のヒト型G蛋白質
	tTを示し、HはA、CまたはTを示	_
し、NはIを示す。		ドするDNAの塩基配列を示す。
配列		「図2)実施例6で得られた、本発明のヒト型G蛋白質
GYCACCAACN WSTTCAT	TCCT SWNHCTG 27	共役型レセプター蛋白質の疎水性プロットを示す。
[0105]		(図3) 実施例6で得られた、本発明のヒト型G蛋白質
【配列番号:15】	_	共役型レセプター蛋白質をコードする c DNA断片の塩
配列の長さ:27	•	基配列(上段に示す)と、参考例4で得られたウサギ胃
		器幽門部平滑筋由来G蛋白質共役型レセプター蛋白質 c
配列の型:核酸		50 DNA断片の塩基配列(下段に示す)とを示す。星印は
鎖の数:一本鎖		00 ロロス内川 ツ塩番出が (「灰にかり)とでかり。生中は

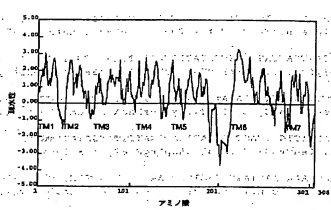
両者が同じ塩基配列である場合を示す。

(図4) 参考例4で得られた、ウサギ胃幽門部平滑筋よりPCR増幅によって得た新規レセプター蛋白質cDNAクローンpuD-BL5に含まれるウサギ胃幽門部平滑筋由来G蛋白質共役型レセプター蛋白質cDNA断片の塩基配列およびそれにコードされるアミノ酸配列を示す。PCR増幅に用いた合成プライマーに相当する部分

は除かれている。

[図5] 参考例4で得られた、図4に示したアミノ酸配列をもとに作成した、puD-BL5に含まれるウサギ胃幽門部平滑筋由来G蛋白質共役型レセプター蛋白質cDNA断片にコードされる蛋白質の疎水性プロットを示す。この図からTM2~TM7で示す疎水性ドメインの存在が示唆される。

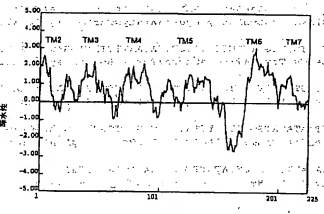
[図2]



พ.ศ. พ.ศ. 1915 (พ.ศ. 1917) (พ.ศ. 1915) พ.ศ. 1915 (พ.ศ. 1915) (พ.ศ

en in the state of the control of t The control of the control of

> nas, in sindem kieri, ali dan kelidak erje ili ili sakerbet tinningt ile angala. Hala kili sinak (図 5t) li likkin gjili aheli ili awa lakukte kili angala atam.



アミノ酸

[図1]

1	TGACAAAATTCTATCTGTTCTTGTTTTTTGAAGGAAAAATTCAATTGCTCTGAATATGGA	60
1		1
	ANTAGATCTTGCCCAGAAAATGAAAGATCTCTGGGTGTCCGAGTGGCTATGTATTCATTT	120
1	MetTyrSerPhe	4
121	ATGGCAGGATCCATATTCATCACAATATTTGGCAATCTTGCCATGATAATTTCCATTTCC	180
	MetAlaGlySerIlePheIleThrIlePheGlyAsnLeuAlaMetIleIleSerIleSer	24
161	TACTTCAAGCAGCTTCACACCAACCAACTTCCTCATCCTCCATGGCCATCACTGAT	. 240
25	TyrPheLysGlnLeuHisThrProThrAsnPheLeuIleLeuSerMetAlaIleThrAsp	44
241	TTCCTCCTGGGATTCACCATCATGCCATATAGTATGATCAGATCGGTGGAGAACTGCTGG	300
	PheLeuLeuGlyPheThrileMetProTyrSerMetIleArgSerValGluAsnCysTrp	64
301	TATTTTGGGCTTACATTTTGCAAGATTTATTATAGGTTTTGACCTGATGCTTAGCATAACA	360
6 5	TyrPheGlyLeuThrPheCysLysIleTyrTyrSerPheAspLeuMetLeuSerIleThr	84
	TCCATTTTTCATCTTTGCTCAGTGGCCATTGATAGATTTTATGCTATATGTTACCCATTA	420
85	SerIlePheHisLeuCysSerValAlaIleAspArgPheTyrAlaIleCysTyrProLeu	104
421	CTTTATTCCACCAAAATAACTATTCCAGTCATTAAAAGATTGCTACTTCTATGTTGGTCG	480
105	LeuTyrSerThrLysIleThrlleProVallleLysArgLeuLeuLeuCysTrpSer	124
	P 3 T	
	GTCCCTGGAGCATTTGCCTTCGGGGTGGTCTTCTCAGAGGCCTATGCAGATGGAATAGAG	540
125	ValProGlyAlaPheAlaPheGlyValValPheSerGluAlaTyrAlaAspGlyIleGlu	144
	GGCTATGACATCTTGGTTGCTTGTTCCAGTTCCTGCCCAGTGATGTTCAACAAGCTATGG	600
145	${\tt GlyTyrAspIleLeuValAlaCysSerSerSerCysProValMetPheAsnLysLeuTrp.}$	164
601	GGGACCACCTTGTTTATGGCAGGTTTCTTCACTCCTGGGTCTATGATGGTGGGGATTTAT	660
165	GlyThrThrLeuPheMetAlaGlyPhePheThrProGlySerMetMetValGlyIleTyr	184
661	GGCAAAATTTTTGCAGTATCCAGAAAACATGCTCATGCCATCAATAACTTGCGAGAAAAT	720
	GlyLyoIlePheAlaValSerArgLyoHisAlaHisAlaIleAsnAsnLeuArgGluAsn	204
721	CAAAATAATCAAGTGAAGAAAGACAAAAAAGCTGCCAAAACTTTAGGAATAGTGATAGGA	780
204	GlnAsnAsnGlnValLysLysAspLysLysAlaAlaLysThrLeuGlyIleValIleGly	224
781	GTTTTCTTATTATGTTGGTTTCCTTGTTTCTTCACAATTTTATTGGATCCCTTTTTGAAC	840
225	ValPheLeuLeuCysTrpPheProCysPhePheThrIleLeuLeuAspProPheLeuAsn	244
841	TTCTCTACTCCTGTAGTTTTGTTTGATGCCTTGACATGGTTTGGCTATTTTAACTCCACA	900
	PheSerThrProValValLeuPheAspAlaLeuThrTrpPheGlyTyrPheAsnSerThr	264
eni	TGTAATCCGTTAATATATGGTTTCTTCTATCCCTGGTTTCGCAGAGCACTGAAGTACATT	960
265	CysAsnProLeuIleTyrGlyPhePheTyrProTrpPheArgArgAlaLeuLysTyrIle	284
	TTGCTAGGTAAAATTTTCAGCTCATGTTTCCATAATACTATTTTGTGTATGCAAAAAGAA	1020
285	LeuLeuGlyLysIlePheserserCysPheHisAsnThrIleLeuCysMetGlnLysGlu	304
021	AGTGAGTAGGCTTTTCTGCA	1041
	SerGlu***	306

[図3]

1	10	30	30	. 40	50	- 60	70
5' TCCTC	CTGGGATTC	ACCATCATGO	CATATAGT	TGATCAGATC	GGTGĠAGÀÁCT	GCTGGTATT	TTGGGCT
****	******	* ******	**** ****	** ******	*******	******	***
5' TCCT	CTGGGACTC	ATCATCATGC	CATACAGTA	TGGTCAGATC	AGTGGAGAACT	GCTGGTATT	TTGGCCT
21	٠30	40	50 ·	60	70	80	. 90
: •	٠.	9 :			• •	•	•
71	80	90	100	110	120	130	140
TACAT	TTTGCAAGA	TTTATTĀTĀĠ	TTTTGACC	GATGCTTAGC	ATALCATOCAT	TTTTCATCT	PTCCTCA
* **1	** ******	** ******	******	******		*******	*****
TGCAT	TTCTGCAAGA	TTCATTATAG	TTTTGACT	GATGCTTAGC	ATANCATOCAT	TTTCCATCT	TGCTCA-
91	100	110	120	130	140	150	160
		*		••			•
141 .	150	160	170	180	190	200	210
GTGG	CATTGATAC	ATTTTATGCT	ATATGTTAC	CCATTACTTT	ATTCCACCAAA	ATAACTATT	CAGTCA
****		******	** *****	*** *** **	******	** ** **	****
GTGGG	CATTGATAG	ATTITATGCT	ATCTGTTAC	CCTTTAAGAT	ATTCCACCAAA	ATGACGATC	CAGTGA
161,	170	180	190	200	:210	220	230
	rm (A. A.)					, se a se s	
211	220	230	240	250	360	270	280
. TTAAI	AAGATTGCTA	CTTCTATGTT	GGTCGGTCC	CTGGAGCATT	ICCCTTCCGGG	TGGTCTTCT	CAGAGGC
****	* * * * *	**** ** *	****	****	*****		
				CTGGAGCCTT			
231	240 -	250	260	270	280	290	300
			-			340	250
281 -	290	. 300		320	330	340	350
CTATO	CAGATGGA	TAGAGGGCTA	TGACATCT	GGTTGCTTGT	rccagricerg	CCCAGTGAT	TTCAAC
			mc. m. ammi	GGTTGCTTGT		CCCACTCAC	
			. 330	: 340	:350	360 ·	370
301	310	320				AA TIT EV	y - 12
0.0	1. 1 1881 (1. 360 - 1	· (2)	380	390	400		
351				TTCTTCACTC	CTGGGTCTATG	ATGGT 3	1 177
AAGC	INTEGREGAL		********	*********	*******	****	
A A C C	TOTAL COLOR	CACCEDICITED .	ATGCCACG	TTCTTCACTC	CIGGGICIGIG	ATGGT 3'	
371	380	390	400	410	420		
	300	370			·		

[図4]

			9			· 18			27		. •							54	
5'	GCA	GIC	ACC	GAC	TTC	CIC	CIG	GGA	CIC	ATC	ÀTC	ATG	CCA	TAC	AGI	ATC	GIC	AGA	
	Ala	Val	Thr	Asp	Phe	Leu	Leu	Glv	Leu	Ile	Ile	Met	Pro	Tvr	Ser	Met	Val	Arro	
:	, , – -	TT				•						Α	683				. 17.77		
			63			72			81			90						108	
	TÇA	GIG	GAG	AAC	TGC	166	TAT			CH	GCA	TIC	TGC	AAG	ATI	CAI	TAT	AGI	
•	ື Ser	Val	Glu	Asn	Cys	Trp	Tyr	Phe	Gly	Ļeu	Ala	Phe	Cys	Lys	Ile	His	Tyr	Ser	
					·														
•	יייים איייי				CIT													162	
	,																		
	Phe	Asp	Leu	Met	Leu	Ser	_. Ile	Thr	Ser	Ile	Phe	His	Leu	Сув	Ser	Val	Ala	Ile	
			171	•		180		٠.	189			198		s.	207	1.74	.•	216	
	GAT	AGA		TAT	GCT			TAC	CCT	TTA	AGA								
t.		<u></u>				710													
,	: ASD	ALG	"Pne	1yr	Ala	, 116	CYS	IVI	PIO	Leu	Arg	TAL	ser	Inr.	гÀŻ	met	".inr	TTE	
-	. i.		225		٠.,						13.3			83	261			270	
	CCA	GIG	TTA	AAA	CGG	TIG	GIT	TTT	CIC	TGC	TĢG	TCA	GIC	CCT	GGA	ecc	TIT	GCA	
	Pro	Val	Ile	Lvs	Ara	Leu	Val	Phe	Leu	Cvs	Tro	Ser	Val	Pro	Glv	Ala	2 Phe	Ala	
					Arg														
					-														
	TTT		GIG	GPT	MIC	100	GAA	.600	TAT	GCA	: GAT	. GGA	AIA	GAA	GGC	TAT	GAT	ACT	,
	Phe	Gly	Val	Val	Phe	Ser	Glu	Ala	Tyr	Ala	Äsp	Gly	Ile	Glu	Gly	Tyr	λзр	Thr	٠
,-			333			342	•	٠.,٠	251		0.28	260	:		260			220	į
•	TTG	GIT			TCC											TGG		378 ACC	
	z																. 		
-	Leu	.Val	Ala	CAa	Ser	Ser	.Ser	Cys	Pro	Val	Thr	Phe	Asn	Lys	Leu	Trp	Gly	Thr	
			387			396			405		CET.							432	•
	ACC	TTG	TTT	ATG	GCA	GGT	TTC	TTC	ACT	CCI	GGG	TCT	GIG	ATG	GIG	GGG	ATT	TAT	
	Thr	i.eu	Phe	Mer	Ala	Glv.	Phe	Phe	Thr	Pro	Glv	Ser	val	Mor	Val	637	T10	There	. 5
					Ala														-
			441			450			459			468	****		477			486	
		AAA	ATT	1111	GCT	GIA	100	AUA		.CAT	- GCT	CIT	GCA	AIT	AAC	AAC	ACA	TCA	
•	Gly	Lys	Ile	Phe	Ala	Val	Ser	Arg	Lys	His	Ala	Leu	Ala	Ile	Asn	Asn	Thr	Ser	
-		•	495	•		504			513		´ ·	522			531		٠.	E40	
	GAA	AAC		TAA	ACT		ATG	AAG		GAC	ACA		GCA	GCC		ACT	TTA	540 GGA	
	Glu	Asn	Gln	Asn	Thr	Ģln	Met	Lys	Lys	Asp	Thr	Lys	Ala	Ala	Lys	Thr	Leu	Gly	
		•	549			558			567			576			585			594.	
	ATA	GTG	ATG	$ \cos $	GIT	TTT	TTA	TTA	TGT	TGG	TTT	α	TGT	TTC-	TTC	ACG			
	710	 v-1	Wat		12-1	Pho	7 000		~~~		Pho		~				71-		
	116	AGT	racc	OIA	Val	2116	ned	Ded	Cys.	TLD	THE	FIO	CAR	FIIE	LIE.	TIME	тте	.eu	
			603			612			621			630			639			648	•
	TIG	GAT	CCC	TIT	TTG	AAC	TTC	TCA	ACC.	CCT	GCA	GII	TTÀ	TIT	GAT	GCC	TTG	ACA	
	Leu	Asp	Pro	Phe	Leu	Asn	Phe	Ser	Thr	Pro	Ala	Val	Leu	Phe	Asp	Ala	Lev	Thr	
						•													
		daisn	657	mam.	Halan	666	₩ ~ .	NC N	675	2.									
	100	1.1.1.		TAT.	TTT	AAC	100	ACA 	161,	٥									
	Trp	Phe	Gly	Tyr	Phe	Asn	Ser	Thr	Сув										

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6	識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
21/08			21/08	•
C12Q 1/02		7823-4B	C12Q 1/02	. `
GOIN 33/566			GO1N 33/566	•
// A61K 39/395	•	•	A61K 39/395	D
(C12N 1/21				
C12R 1:19)				•
(C12P 21/02		•		•
C12R 1:19)				•
(C12P 21/08				
C12R 1:91)	• .	•		•